

Überreicht vom Verfasser

ISTITUTO ITALO-GERMANICO DI BIOLOGIA  
MARINA DI ROVIGNO D'ISTRIA

DEUTSCH-ITALIENISCHES INSTITUT FÜR  
MEERESBIOLOGIE ZU ROVIGNO D'ISTRIA

# THALASSIA

Vol. II — N. 7

Ferdinand Pax (Breslau)

## DIE KORALLENFAUNA DER ADRIA

### TEIL 1: KRUSTENANEMONEN

(Mit Unterstützung des Universitätsbundes Breslau)

MIT 40 ABBILDUNGEN



Aquatic Research Institute

AUG 13 1972

JENA

FROMMANNSCHE BUCHDRUCKEREI (HERMANN POHLE)

1937



ISTITUTO ITALO-GERMANICO DI BIOLOGIA  
MARINA DI ROVIGNO D'ISTRIA

DEUTSCH-ITALIENISCHES INSTITUT FÜR  
MEERESBIOLOGIE ZU ROVIGNO D'ISTRIA

# THALASSIA

Vol. II — N. 7

234045

Ferdinand Pax (Breslau)

## DIE KORALLENFAUNA DER ADRIA

### TEIL 1: KRUSTENANEMONEN

(Mit Unterstützung des Universitätsbundes Breslau)

MIT 40 ABBILDUNGEN



**Vlaams Instituut voor de Zee**  
*Flanders Marine Institute*

JENA

FROMMANNSCHE BUCHDRUCKEREI (HERMANN POHLE)

1937

THALASSIA

281015

DE KORAALREEF VAN DE ADRIATISCHE ZEE



Vlasius Instituut voor de Zee  
P.O. Box 1000  
1000 AA Amsterdam

## Einleitung.

Eine alte Tradition weist die Breslauer Zoologen auf die Adria hin. Namen, wie GRAVENHORST, GRUBE, KÜKENTHAL, KRUMBACH sind auf das engste mit der faunistischen Erforschung dieses Meeres verknüpft. Auch der Norweger BROCH, der eine Zeitlang in Spalato tätig war, ist aus der Breslauer Schule hervorgegangen.

Meine eigene Beschäftigung mit der Anthozoenfauna der Adria reicht drei Jahrzehnte zurück. Im Frühjahr 1906 arbeitete ich an der k. k. Zoologischen Station in Triest. Auf Exkursionen, die ich von dort aus nach Capodistria, Grado und Venedig unternahm, sammelte ich vor allem Aktinien. Für den gleichen Zweck nutzte ich eine Reise aus, die ich im Anschluß an meinen Triester Aufenthalt nach Pola, Fiume, Zara, Sebenico, Spalato, Ragusa und in die Bocche di Cattaro unternahm. Während eines Aufenthaltes an der Zoologischen Station Rovigno im Sommer 1908 beschränkte ich mich auf das Studium der Seeanemonen. Nun trat eine zehnjährige Pause in meiner Beschäftigung mit den Anthozoen der Adria ein. In den Kriegsjahren 1917 und 1918 stand ich bei der k. und k. Isonzoarmee und hatte öfters Gelegenheit, Caorle zu besuchen. Soweit es mein Dienst gestattete, habe ich auch damals Fahrten mit dem Motorboot dazu benützt, Beobachtungen über die Korallenfauna im Gebiete der Livenzamündung zu machen. Das Frühjahr 1927 verbrachte ich im südlichen Dalmatien (Ragusa, Cattaro, Antivari), der albanischen Küste (Durazzo) und auf Korfu. Im April 1928 unternahm ich zusammen mit dem amerikanischen Zoologen S. H. WILLIAMS (Pittsburgh) eine Studienreise nach der Insel Arbe, an die sich ein Aufenthalt an der kroatischen Küste (Cirkvenica) anschloß. Im September 1930 machte ich einige Beobachtungen über Aktinien in der Laguna Veneta und am Strande von Rimini. Ein Lehrausflug mit Breslauer Studenten im Frühjahr 1931 stellte die lange unterbrochene Verbindung mit Rovigno wieder her. Auf einer Exkursion, die uns im März 1932 nach den Inseln Veglia, Arbe und Dolin führte, sammelte ich eine Anzahl Steinkorallen und Seeanemonen für das Breslauer Zoologische Museum. Im April 1934 arbeitete ich im Deutsch-Italienischen Institut für Meeresbiologie in Rovigno, nunmehr in der ausgesprochenen Absicht, eine Revision der adriatischen Korallenfauna auf breiter Grundlage durchzuführen. Mein besonderes Augenmerk wendete ich hierbei den Zoantharien zu, über deren Verbreitung in der Adria bisher nur sehr wenig bekannt war. Schon die Durchsicht der Rovigneser Sammlung führte zur Feststellung einer neuen Art (PAX u. LOCHTER 1935). Durch Haltung von Krustenanemonen im Aquarium gelang es zum ersten Male, lebenswahre Photographien der bei Rovigno vorkommenden Arten zu erhalten (PAX 1935). Die Auffindung von *Parazoanthus axinellae* bei San Giovanni in Pelago gab Veranlassung, gemeinsam mit einem Berliner Spezialisten, die seltsame Abhängigkeit dieser Zoantharie von Schwämmen der Gattung *Axinella* zu studieren (ARNDT u. PAX 1936). Noch im Herbst des gleichen Jahres konnte ich das Lagunengebiet Venetiens von Chioggia bis Jesolo

auf seine Anthozoenfauna untersuchen und in unmittelbarer Nachbarschaft des Industriehafens von Venedig (Porto di Marghèra) Beobachtungen über den Einfluß von Abwässern auf Seeanemonen machen. Sehr bald stellte es sich heraus, daß bei dem Mangel an Vorarbeiten meine eigenen Fänge nicht im entferntesten ausreichten, ein auch nur einigermaßen befriedigendes Bild der Verbreitung der Zoantharien, insbesondere ihrer Abhängigkeit von der Beschaffenheit des Meeresbodens, zu geben. So ging ich im Sommer 1935 nochmals nach Rovigno, dieses Mal in Begleitung meines Assistenten, Herrn Dr. GERHARD FRENZEL, mit dem ich einen Küstenstreifen von etwa 10 km Breite von der Mündung des Quieto bis zum Eingang des Hafens von Pola systematisch auf Krustenanemonen abfischte. Im ganzen unternahmen wir 100 Dredgezüge, von denen 69 positiv ausfielen. So sind wir jetzt wenigstens in der Lage, für dieses rund 1000 qkm umfassende Gebiet an der Westküste Istriens einigermaßen zuverlässige Angaben über die Besiedlung des Meeresbodens mit Zoantharien zu machen. Auf einer der Fahrten, die Herr Dr. FRENZEL allein unternahm, gelang es ihm, auf der Höhe von Orsera eine *Epizoanthus*-Art zu finden, die sich nach sorgfältigstem Vergleich mit allen bisher bekannten Spezies als neu erwies. Nichts zeigt besser als diese Tatsache, wie weit wir noch von einer vollständigen Aufnahme des Faunenbestandes in der Adria entfernt sind. Konnte VÁTOVA (1928, S. 149) in seinem schönen Werke über die Fauna und Flora von Rovigno eine einzige Krustenanemone namhaft machen, so gelang es uns, in unmittelbarer Nähe des Rovigneser Instituts nicht weniger als fünf Arten nachzuweisen, von denen drei für die Wissenschaft neu waren! Ähnlich liegen die Verhältnisse in anderen Anthozoengruppen.

Schließlich unternahmen wir im September 1935 auf dem „San Marco“ in Begleitung des italienischen Zoologen A. VÁTOVA noch eine mehrtägige Dredgefahrt in den Quarnero und den Arsakanal. Das Ergebnis aller dieser Exkursionen war eine Sammlung von Zoanthiden, wie sie in gleichem Umfange bisher in keinem europäischen Museum vorhanden war. Die Typen der von mir neu beschriebenen Arten befinden sich in der Sammlung des Deutsch-Italienischen Instituts für Meeresbiologie in Rovigno, die übrigen Belegstücke, soweit sie nicht für Schnitte, Mazerations- und Korrosionspräparate verbraucht wurden, im Breslauer Zoologischen Museum. Um die Fauna des Sandstrandes nicht zu vernachlässigen, unternahm ich im September 1935 im Anschluß an meinen Aufenthalt in Rovigno noch eine Exkursion nach Jesolo. Galten unsere Untersuchungen im Sommer 1935 in erster Linie der Erforschung der Krustenanemonen, so beschäftigten wir uns im August und September 1936 mit dem Studium aller Anthozoengruppen. Dabei dehnten wir unsere Nachforschungen besonders auch auf die Inseln Cherso, Lussin, Sansego, Canidole, Unie und den am südlichen Ausgange des Quarnero gelegenen Scoglio Galiola aus.

Ich habe diese Dinge etwas ausführlicher behandelt, einmal, um zu zeigen, wie lückenhaft unsere Kenntnis der Korallenfauna der Adria noch ist, und welcher ausgedehnten Sammeltätigkeit es bedurfte, um diese Mängel einigermaßen zu beseitigen, dann aber auch, um dem Leser ein Urteil darüber zu ermöglichen, in welchem Umfange meine Befunde auf Autopsie beruhen. Daß meine Studien sich vorwiegend auf den nördlichen Teil der Adria beschränken, ist eine Lücke, die auch nicht durch das mir von anderen Seiten freundlicherweise zur Verfügung gestellte Material aus-

gefüllt werden konnte. Abgesehen von den in der Sammlung des Deutsch-Italienischen Instituts für Meeresbiologie vorhandenen Anthozoen konnte ich das Material der Museen in Berlin, Bonn, Breslau, Wien, Innsbruck, Budapest, Venedig, Triest und Fiume untersuchen. Dadurch wurde mir eine Revision der Befunde früherer Forscher ermöglicht. So erhielt ich aus Innsbruck einen Teil der Belegstücke von C. HELLER, aus Wien Typen von J. R. LORENZ, aus Triest das Material von E. GRAEFFE. In Breslau befindet sich die Sammlung GRUBE, während in Rovigno die Belege für das große Faunenwerk A. VÄTOVAS aufbewahrt werden.

Außer den schon von älteren Autoren bestimmten Sammlungen standen mir noch eine Reihe von unbearbeiteten Ausbeuten zur Verfügung: dank dem Entgegenkommen des Magyar Nemzeti Múzeum in Budapest die Anthozoen der Ungarischen Terminfahrten der „Najade“, ferner die von Herrn Professor Dr. MINIO (Venedig) in der Laguna Veneta gesammelten Seeanemonen und schließlich die von Herrn Dr. A. VÄTOVA (Rovigno) in den letzten Jahren auf seinen Forschungsfahrten in der nördlichen Adria erbeuteten Korallentiere. Herr Dr. E. GRIDELLI (Triest) überließ mir einige Aktinien aus dem Triester Aquarium. Auch das Aquarium BÖHNKE (Berlin) versorgte mich dankenswerterweise mit lebendem Untersuchungsmaterial aus der Adria. Allen, die mich bei meinen Untersuchungen in so freundlicher Weise unterstützt haben, sage ich auch an dieser Stelle meinen herzlichsten Dank.

Um über das Zusammenleben von Anthozoen mit anderen Tieren wirklich zuverlässige Angaben machen zu können, habe ich in allen Fällen, in denen es ratsam erschien, die Hilfe bewährter Spezialisten in Anspruch genommen. So führten Bestimmungen des von mir gesammelten Materials folgende Herren aus: Foraminiferen Professor Dr. A. LIEBUS (Prag), Schwämme Professor Dr. W. ARNDT (Berlin), Mollusken Ingenieur G. COEN (Venedig) und Dr. B. RENSCH (Münster), Crustaceen Professor Dr. A. SCHELLENBERG (Berlin). Ihnen auch an dieser Stelle für ihre Mühe-waltung zu danken, ist mir ein aufrichtiges Bedürfnis. Ganz besonders aber fühle ich mich dem deutschen Direktor des Instituts für Meeresbiologie, Herrn Professor Dr. A. STEUER zu Dank verpflichtet, der während meiner Studienaufenthalte in Rovigno in den Jahren 1934—1936 nicht nur alle meine Wünsche in liebenswürdigster Weise erfüllt, sondern auch durch seinen sachkundigen Rat meine Arbeiten wesentlich gefördert hat.

Die Klasse der Anthozoen (Korallen) gliedert sich in die beiden Unterklassen der *Hexacorallia* (sechsstrahlige Korallen) und der *Octocorallia* (achtstrahlige Korallen). In der Klassifikation der *Hexacorallia* folgen wir hier PAX (1936), in der Einteilung der *Octocorallia* HICKSON (1930). Daraus ergibt sich folgendes System der Anthozoen:

#### A. Unterklasse *Hexacorallia* (sechsstrahlige Anthozoen).

1. Ordnung: *Zoantharia* (Krustenanemonen).
2. Ordnung: *Actiniaria* (Seeanemonen).
3. Ordnung: *Madreporaria* (Steinkorallen).
4. Ordnung: *Antipatharia* (Dörnchenkorallen).
5. Ordnung: *Ceriantharia* (Zylinderrosen).

B. Unterklasse *Octocorallia* (achtstrahlige Anthozoen).

6. Ordnung: *Stolonifera*.
7. Ordnung: *Telestacea*.
8. Ordnung: *Alcyonaria* (Lederkorallen).
9. Ordnung: *Coenothecalia*.
10. Ordnung: *Gorgonaria* (Hornkorallen).
11. Ordnung: *Pennatularia* (Seefedern).

Von diesen 11 Ordnungen haben 2, nämlich die *Telestacea* und die *Coenothecalia*, keine Vertreter in der Adria. Die übrigen 9 Ordnungen sollen hier in der Reihenfolge, in der ihre Durcharbeitung abgeschlossen wird, behandelt werden. Wir beginnen mit der

## Ordnung Zoantharia.

### Allgemeine Charakteristik <sup>1)</sup>.

Die Zoantharien oder Krustenanemonen sind solitär lebende oder koloniebildende Hexakorallien von verhältnismäßig geringer Körpergröße und meist unscheinbarer Färbung, ohne die Fähigkeit freier Ortsbewegung, fast immer einer festen Unterlage aufgewachsen, nur selten frei auf dem Meeresgrunde liegend oder im Boden steckend. Der Körper des Polypen gliedert sich in einen proximalen, durch derbe Beschaffenheit seines Integuments ausgezeichneten Abschnitt (Scapus) und einen distalen, zarthäutigen Teil (Capitulum), der die unverzweigten, randständigen Tentakel trägt. Eine Fußscheibe fehlt allen Zoantharien. Die Mesogloea wird von einem komplizierten Kanalsystem durchsetzt. Das Schlundrohr (Stomodaeum) ist mit einer einzigen, ventral gelegenen Schlundrinne (Siphonoglyphe) ausgestattet; die stets in Paaren auftretenden Mesenterien sind bilateral-symmetrisch angeordnet. Jedes Mesenterienpaar besteht im allgemeinen aus einem fertilen, mit einem Filament ausgestatteten Eurymesenterium und einem sterilen, des Filaments entbehrenden Stenomesenterium. Der Mesenterienzuwachs erfolgt ausschließlich zu beiden Seiten des ventralen Richtungsmesenterienpaares. Die Retraktoren der Mesenterien treten niemals als Längsmuskelpolster hervor; Basalarmuskeln fehlen. Der Ringmuskel (Sphincter) ist niemals circumscripht. Die koloniebildenden Formen zeichnen sich durch den Besitz eines kräftig entwickelten Polstercönenchyms oder eines zarten Lamellencönenchyms aus, an dessen Stelle auch bandförmige Stolonen treten können (Bandcönenchym). Das Hauptentwicklungsgebiet der Zoantharien liegt in den Tropen und Subtropen. Ihren größten Artenreichtum erreichen sie im unteren Litoral, doch haben sie in beträchtlicher Zahl auch das Abyssal besiedelt. Im Brackwasser kommen keine Krustenanemonen vor.

<sup>1)</sup> Die hier gegebene Diagnose berücksichtigt sämtliche Zoantharien und enthält daher auch Organisationsmerkmale, die den in der Adria heimischen Spezies nicht zukommen. So gibt es z. B. in der Adria keine solitär lebende Krustenanemone, wie in diesem Gebiete auch Arten fehlen, die frei auf dem Meeresboden liegen oder lose im Schlamm stecken. In allen folgenden Abschnitten wird dagegen nur auf die adriatischen Zoantharien Bezug genommen.

Nach dem gegenwärtigen Stande unserer Kenntnisse beherbergt die Adria 7 Arten, von denen 5 auf sie beschränkt sind. Die beiden übrigen Species bewohnen das Mittelmeer und die atlantischen Küsten der Pyrenäenhalbinsel und Frankreichs.

### Sammeln und Konservieren.

Krustenanemonen kommen in der Adria nach meinen Erfahrungen niemals in geringerer Tiefe als 16 m vor. Sie sind daher im Gegensatze zu anderen Korallentieren (Actiniarien, Madreporarien, Ceriantharien) weder durch bloßes Absuchen des Untergrundes in der Strandregion, noch mit Hilfe von Guckfenster und Greifer vom Boot aus, sondern ausschließlich mit der Dredge zu erbeuten, eine Tatsache, auf die schon PRENANT (1927) hingewiesen hat. Die sichere Erkennung der Zoantharien bereitet dem ungeübten Auge bisweilen erhebliche Schwierigkeiten, weil die Polypen in kontrahiertem Zustande leicht mit Schwämmen verwechselt werden können. Auf die überraschende Ähnlichkeit mancher Zoanthiden mit Spongien ist wohl die Tatsache zurückzuführen, daß die in der Umgebung von Rovigno in beträchtlicher Zahl auftretenden Krustenanemonen den meisten Beobachtern bisher entgangen sind. Wie *Epizoanthus vatovai* in Form und Farbe an *Crella elegans* (O. SCHMIDT) erinnert (PAX u. LOCHTER 1935, S. 1), so gleicht der an der istrischen Küste häufige *Epizoanthus arenaceus* im Zustande starker Kontraktion den Papillen zweier Bohrschwämme, mit denen er denselben Standort teilt: *Cliona viridis* (O. SCHMIDT) und *Cliona celata* GRANT. Die Erkennung wird in diesem Falle noch dadurch erschwert, daß *Epizoanthus arenaceus* sich bisweilen auf den beiden *Cliona*-Arten selbst ansiedelt. Bei einer Sichtung von Schleppnetzfangen an Bord, die meist rasch erfolgen muß, ist es also nicht immer möglich, kontrahierte Polypen von *Epizoanthus arenaceus* mit schwach entwickelten Capitularfurchen (S. 12) in jedem einzelnen Falle mit Sicherheit von *Cliona*-Papillen zu unterscheiden. Diese habituelle Übereinstimmung zwischen Krustenanemonen und Bohrschwämmen ist schon FISCHER (1889) aufgefallen: „Le *Palythoa sulcata*“ — schreibt er (S. 292) — „vit en nombreuses colonies, offrant l'aspect d'Éponges du genre *Cliona*, et s'enfonçant profondément dans une lame basale, épaissie par du sable et criblée de trous circulaires.“ Der in der Adria auf *Axinella*-Arten lebende *Parazoanthus axinellae* stimmt in seiner Färbung in so auffälliger Weise mit den Schwämmen überein, die ihm als Wohnplatz dienen, daß ESPER diese Krustenanemone irrtümlich als Organe des Wirtsschwammes gedeutet hat (PAX 1935, S. 331). Es ist im Schrifttum bisher kaum beachtet worden, daß die Ähnlichkeit zwischen Krustenanemonen und Schwämmen noch viel weiter geht. Die Fremdkörperskelette mancher adriatischer Zoanthiden bestehen zu einem erheblichen Prozentsatz aus Spongiennadeln (ARNDT u. PAX 1936). Korrosionspräparate, die man von dem Schwamm und von der auf ihm lebenden Krustenanemone anfertigt, können daher eine derartig weitgehende Übereinstimmung der in ihnen enthaltenen Hartgebilde zeigen, daß ihr differentialdiagnostischer Wert dadurch wesentlich beeinträchtigt wird. Da sich in den istrischen Gewässern die meisten Arten zwischen den Isobathen von 30 und 40 m finden (vgl. S. 23), versprechen Schleppnetzfänge in dieser Tiefe den meisten Erfolg. Vor allem empfiehlt es sich, die in den Schlammgründen vor-

handenen Festkörper organischer Herkunft sorgfältig auf Krustenanemonen abzusuchen, insbesondere Schwämme und Molluskenschalen, daneben aber auch Ascidien und Steine. Auf Wurmrohren und Kalkalgen siedeln sich Zoantharien nur ausnahmsweise an.

Wenn ein Meister der Konservierungstechnik wie LO BIANCO (1890, S. 450) schreibt: „Difficilissima è la preparazione di alcune specie di *Polythoa*“, so darf man diese Behauptung von vornherein in vollem Umfange für berechtigt halten. Tatsächlich bietet die lebenswahre Fixierung von Krustenanemonen erhebliche Schwierigkeiten. Im Aquarium dauert es gewöhnlich ein paar Stunden, bis die Polypen ihren Tentakelkranz entfalten. Man kann die Expansion dadurch wesentlich beschleunigen, daß man rohes Fisch- oder Muschelfleisch auspreßt und ein paar Tropfen dem Seewasser zusetzt. Dann erfolgt die Ausstülpung des distalen Körperendes oft in überraschend kurzer Zeit (PAX 1935, S. 333). Ist die Expansion einer Zoantharienkolonie trotz Zusatz von Fisch- oder Muschelsaft nicht in erwünschtem Maße eingetreten, so empfiehlt sich die Anwendung einer Methode, die KÜKENTHAL (1909, S. 324) in Rovigno mit gutem Erfolg bei der Untersuchung von Octocorallien benützt hat. Er brachte seine Versuchstiere für 24 Stunden in sauerstoffarmes Seewasser; darin dehnten sie sich ganz allmählich mehr und mehr aus, bis sie schließlich auf das Dreifache ihres ursprünglichen Volumens angeschwollen waren. Damit hatte er „ein einfaches und prompt wirkendes Mittel gefunden, um die Kolonie in völlig ausgestrecktem Zustande zu konservieren. Es war nur nötig, sie durch allmählichen Zusatz von Magnesiumsulfat zu lähmen und sie nach Verlauf einiger Stunden . . . abzutöten“.  $MgSO_4$  ist nach unseren Erfahrungen ein vorzügliches Betäubungsmittel für Krustenanemonen. Die Fixierung der gelähmten Tiere erfolgt zweckmäßigerweise in Formol. Wir wendeten es in der Weise an, daß wir die Polypen aus dem Seewasser herausnahmen, für einige Sekunden in 40%iges Formol tauchten und dann in 4%iges Formol überführten. LO BIANCO (1890, S. 450) gibt an, daß *Parazoanthus axinellae* „si prepara molto bene con il sublimato conc. bollente“.

### Untersuchungsmethoden.

Alle in der Adria heimischen Zoanthiden besitzen ein Fremdkörperskelett (vgl. S. 13), das die Untersuchung ihres Weichkörpers außerordentlich erschwert. Noch JOURDAN (1879, S. 44) berichtet, daß es ihm wegen der Inkrustierung der Körperwand mit Sandkörnern nicht gelungen sei, an *Epizoanthus arenaceus* und *Parazoanthus axinellae* histologische Untersuchungen vorzunehmen. Um die Anordnung und Zahl der Mesenterien festzustellen, zerlegte v. KOCH (1880, S. 359) ein in Alkohol gehärtetes Exemplar von *Parazoanthus axinellae* mit der Schere in Querschnitte von etwa 1 mm Dicke und ließ diese in Wasser aufweichen. „Das Studium des feineren Baues“ — so schreibt er — „bietet dagegen wegen des harten Fremdkörpers in der Leibeswand einige Schwierigkeiten, welche sich aber durch Anwendung der Schliiffmethode leicht überwinden lassen.“ Zum Schleifen des Fremdkörperskeletts mit den Weichteilen bringt v. KOCH (1878, S. 36) die gefärbten und gut entwässerten Objekte in eine stark verdünnte Lösung von Kopal in Chloroform und läßt die Flüssigkeit verdampfen.

Je langsamer die Abdampfung vorgenommen wird, desto besser werden die Schliffe. Ist die Lösung so weit eingedampft, daß sie sich in Fäden ziehen läßt, die nach dem Erkalten brüchig werden, so nimmt man die Objekte heraus und läßt sie hart werden. Nach einigen Tagen haben sie eine solche Festigkeit erlangt, daß man mit dem Fingernagel keinen Eindruck in der Einbettungsmasse hervorrufen kann. Nun zerlegt man die Objekte mit einer Laubsäge in Platten und schleift diese auf einer Seite mit einem Abziehstein eben. Die ebene Fläche kittet man mit Kopallösung auf einen Objektträger. Sobald der Kitt erhärtet ist, wird die freie Fläche erst auf einem Schleifstein, dann auf einem Abziehstein dünn geschliffen. Nach Abspülen in Wasser wird das Präparat in der üblichen Weise in Kanadabalsam eingeschlossen.

In allen Fällen, in denen es darauf ankommt, mehr als bloße Übersichtsbilder zu erhalten, wird man das v. KOCHSche Verfahren nicht anwenden und sich für eine getrennte Untersuchung von Weichkörper und Skelett entscheiden, d. h. die Objekte vor der Einbettung in Paraffin entkieseln und entkalken. SEIFERT (1928, S. 421) empfiehlt als Entkieselungsflüssigkeit eine Mischung hochprozentigen Alkohols mit Flußsäure. „Dabei ist es von Vorteil, die Objekte in einer schwächer konzentrierten Lösung längere Zeit zu belassen, als in einem stark flußsäurehaltigen Gemisch nur kurz zu behandeln.“ SEIFERT hat mit einem Gemisch gearbeitet, das aus 4 Teilen 85%igen Alkohols und 1 Teil käuflicher Flußsäure bestand. Die Objekte bleiben darin, je nach ihrer Größe und dem Grade ihrer Inkrustierung, 1—4 Tage. Nachdem sie 2—3 Stunden in fließendem Leitungswasser ausgewaschen worden sind, kommen sie in die Entkalkungsflüssigkeit. Auf 100 ccm Aqua destillata gibt man 7,5—8 ccm Salpetersäure vom spezifischen Gewicht 1,40. „Die Objekte sollen mit einer möglichst großen Flüssigkeitsmenge in Berührung kommen; daher erfolgt die Behandlung in geräumigen Gefäßen, die des öfteren umgeschüttelt werden. Es ist zweckmäßig, die Flüssigkeit häufig zu erneuern. Um das Fortschreiten des Prozesses zu prüfen, kann man den Objekten Proben entnehmen, am besten mit einem Rasiermesser kleine Stückchen von der Fußpartie des Mauerblattes abtrennen und diese untersuchen. Nach 3—4 Tagen ist das Ergebnis meist schon zufriedenstellend. Oft ist es von Vorteil, die Objekte nach kurzem Auswaschen in Wasser wieder in die Flußsäure zurückzubringen und dort 1—2 Tage zu belassen. Dann kommen sie, nach entsprechendem Auswaschen, wieder in die Entkalkungsflüssigkeit zurück, wo sie dann nach 2 Tagen weich und geschmeidig und nahezu frei von Inkrustationen sind. Dann erst werden sie 2—3 Stunden ausgewaschen. Zur Entfernung der beim Entkalkungsprozeß entstandenen Kohlensäure, die als feine Bläschen alle Hohlräume des Polypen erfüllt, erscheint es angebracht, die Objekte zum Schluß in Wasser zu geben, das einige Tropfen Ammoniak enthält.“ Nach SEIFERT nehmen die Polypen in dem ammoniakhaltigen Wasser eine intensiv dunkelgelbe Färbung an, die jedoch bei erneutem Auswaschen in reinem Wasser wieder verschwindet. Die Vorbehandlung bis zur Einbettung nimmt meist 10—15 Tage in Anspruch. Sollen lediglich einzelne nicht inkrustierte Körperteile, wie Tentakel, Schlundrohr, Mesenterialfilamente oder Gonaden, histologisch untersucht werden, so kann man diese Organe vorsichtig herauspräparieren und ohne vorherige Entkieselung und Entkalkung schneiden.

Für eine sichere Bestimmung der Unterfamilien und Gattungen ist eine sorgfältige Untersuchung des Sphincters sowie die Feststellung, ob in der Mesogloea der Körperwand ein Ringsinus vorhanden ist, unerlässlich (vgl. S. 15). Dazu läßt sich nur Material verwenden, das vorher entkieselt und entkalkt worden ist. Bei der Färbung der Mikrotomschnitte verdienen solche Verfahren den Vorzug, die eine deutliche Unterscheidung von Muskulatur und Bindegewebe ermöglichen, wie die VAN GIESONSche Färbung oder Pikronigrosin nach FREEBORN. Auch Schnittfärbung mit Pikroindigokarmin nach vorausgegangener Stückfärbung mit Boraxkarmin hat sich bewährt.

Die Untersuchung der Nesselkapseln kann entweder im Mazerationspräparat oder auf Schnitten erfolgen. Wie schon SEIFERT (1928, S. 424) ausgeführt hat, bietet die Mazerationsmethode den Vorteil, daß man in kürzerer Zeit größere Gewebekomplexe auf ihren Gehalt an Nesselkapseln prüfen und die Frequenz der einzelnen Kapseltypen verhältnismäßig rasch feststellen kann. Spärlich vorhandene Kapseltypen und in geringer Zahl auftretende extreme Varianten sind nur im Mazerat mit Sicherheit zu erfassen. Dagegen läßt sich über die Verteilung der Nesselkapseln auf Grund solcher Präparate oft kein eindeutiges Urteil gewinnen. Dieser Nachteil wird bei Anwendung der Schnittmethode vermieden. Auf dem Mikrotomschnitt erscheinen die Kapseln in ihrer natürlichen Lage im Gewebe, und Irrtümer über ihre Verteilung sind kaum möglich. Dagegen können nur vereinzelt auftretende Kapseltypen auf Schnitten leicht übersehen werden. Auch fallen, wie Versuche meiner Mitarbeiter und eigene Beobachtungen übereinstimmend ergeben haben, die Messungen von Nesselkapseln auf dem Schnitt bisweilen ungenauer aus als im Mazerat (vgl. S. 28). Die Fehlerquellen sind dort im allgemeinen größer. Freilich haften auch den Messungen in Mazerationspräparaten bisweilen erhebliche Mängel an. „Bei starker Anhäufung können die Kapseln in mehreren Reihen übereinander liegen. In solchen Fällen zeigt sich deutlich, daß die untersten Kapseln in den tieferen Regionen des Gewebes kleiner sind als in der obersten Schicht“ (SEIFERT 1928, S. 432). Bei der Untersuchung von Schnitten tut man daher gut, nur solche Kapseln zu messen, die bereits an ihrem Verbrauchsort angelangt sind, d. h. die Kapseln der obersten Schicht. Bei Mazerationspräparaten ist dieses Verfahren nicht anwendbar, und wenn sich unter den gemessenen Kapseln zahlreiche unreife befinden, ist der errechnete Durchschnitt zu niedrig. Bei der Benützung von Bestimmungstabellen, in denen Maße von Nesselkapseln angegeben werden, muß daher, wie auch SEIFERT (S. 435) betont hat, der untere Grenzwert der Längenausdehnung stets mit Vorsicht aufgenommen werden.

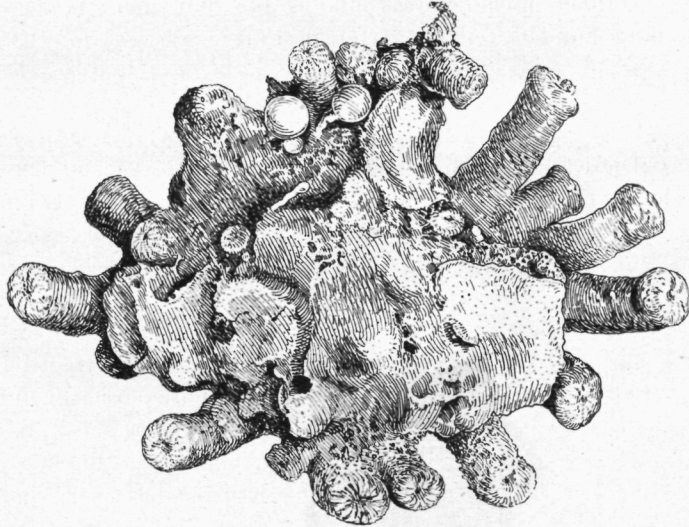
Über die Struktur des Fremdkörperskeletts geben am besten Rasiermesserschnitte durch frisch fixiertes Material Auskunft. Bei einiger Übung gelingt es, Schnitte von so geringer Dicke herzustellen, daß sie auch für mikrophotographische Aufnahmen geeignet sind (ARNDT u. PAX 1936, S. 15). Will man sich einen Einblick in die feinere Struktur des Fremdkörperskeletts verschaffen, so muß man die Weichteile entfernen, wobei die Korrosion der Polypen am besten mit Eau de Javelle (Natriumhypochlorit) oder Eau de Labarraque (Kaliumhypochlorit) vorgenommen wird (PAX 1936, S. 337).

## Färbung.

Die in der Adria heimischen Krustenanemonen sind im allgemeinen unscheinbar gefärbt. Dies gilt insbesondere für die 6 Arten der Gattung *Epizoanthus*, bei denen graublaue oder braune Farbentöne vorherrschen. Von diesem Untergrunde heben sich die farbigen Bänder und Flecken, die manche Polypen aufweisen, so wenig ab, daß man sie meistens nur bei Betrachtung unter der Lupe wahrnimmt. Leuchtend orange und goldgelb ist der einzige adriatische Vertreter der Gattung *Parazoanthus* gefärbt. Die beiden Gattungen lassen sich also durch ihre Färbung leicht voneinander unterscheiden (vgl. S. 61).

## Größe und Wuchsform der Kolonie.

Solitär lebende Krustenanemonen kommen in unserem Gebiete nicht vor. Alle adriatischen Zoantharien sind stockbildend. In bezug auf die Größe der Kolonien bestehen erhebliche Unterschiede zwischen den beiden Gattungen *Epizoanthus* und *Parazoanthus*. Bei den *Epizoanthus*-Arten umfaßt der Stock im allgemeinen weniger als 50 Einzeltiere. Nur *Epizoanthus arenaceus* macht von dieser Regel insofern eine Ausnahme, als bei ihm gelegentlich Kolonien von etwas mehr als 100 Individuen beobachtet werden. Einer ganz anderen Größenordnung gehören die



*Parazoanthus*-Stöcke der Adria an. Können sich doch an ihrem Aufbau fast 900 Einzeltiere beteiligen. Allerdings müssen wir wohl mit der Möglichkeit rechnen, daß derartig individuenreiche Assoziationen nicht einem einzigen Stock entsprechen, sondern aus der Konkreszenz mehrerer ursprünglich getrennter Kolonien hervorgegangen sind.

Abb. 1. *Epizoanthus vatovai*, Dorsalseite des Carcinocidiums. — Original.

Die Verbindung zwischen den Individuen einer Kolonie erfolgt durch röhrenförmige Ausläufer des Gastralraumes (Solenia), die meist in bandförmigen Fortsetzungen der Polypenbasis (Stolonen) liegen. Die Gesamtheit der Stolonen bezeichnet man als Cönenenchym, und zwar spricht man von einem Bandeönenenchym, wenn die Stolonen voneinander getrennt bleiben. Sie können nämlich sekundär auch zu einer einheitlichen Lamelle verschmelzen, in der dann die Solenia ein unregel-

mäßiges Netzwerk bilden (Lamellencönenchym). Diese Verschmelzung tritt bei allen Krustenanemonen ein, die eine Symbiose mit Einsiedlerkrebsen eingehen. Bei ihnen umwächst das Cönenchym die Schneckenschale, in der der Einsiedlerkrebs lebt, und löst sie allmählich in bisher noch nicht bekannter Weise teilweise oder vollständig auf, so daß der Krebs sich schließlich in einem Cönenchymgehäuse (Carcinoecium) befindet. Indem das Carcinoecium über den freien Rand der Schneckenschale hinauswächst, trägt es nicht unwesentlich zur Vergrößerung der Paguridenwohnung bei. Der Unterschied zwischen Bandcönenchym und Lamellencönenchym ist nicht immer ganz deutlich, weil ein sich allmählich verbreiterndes Band schließlich mehr und mehr einer Lamelle ähnlich wird. Eindeutig ist aber das Fehlen oder Vorhandensein eines Carcinoeciums, und diese Feststellung ist für die sichere Erkennung der adriatischen Krustenanemonen von Wichtigkeit. Ein typisches Carcinoecium bildet z. B. *Epizoanthus vatovai* (Abb. 1), und das gleiche Verhalten zeigen in der Adria *Epizoanthus frenzeli* und *E. steueri*. Bei *E. arenaceus* ist die Entwicklung eines Carcinoeciums fakultativ. *E. univittatus* und *E. tergestinus* bilden ebensowenig Carcinoecien wie *Parazoanthus*. Findet man also in der Adria ein Carcinoecium, so scheidet *Parazoanthus* von vornherein bei der Bestimmung aus, und auch innerhalb der Gattung *Epizoanthus* kommt nur ein Teil der Arten in Frage.

### Bau der Polypen.

Die Krustenanemonen der Adria sind kleinwüchsig. Die Körperhöhe ihrer Polypen schwankt zwischen 1 und 15 mm. Der zylindrische Polypenkörper gliedert sich in einen proximal gelegenen, durch derbe Beschaffenheit seines Integuments ausgezeichneten Abschnitt, den Scapus, und einen distalen zarthäutigen Teil, das Capitulum, das die Tentakelkrone trägt. Bei manchen Arten enden die Tentakel in knopfförmigen Anschwellungen (Akrosphären), die Nesselorgane darstellen (Abb. 2). Die durch das Schleppnetz erbeuteten Krustenanemonen sind fast stets stark kontrahiert. In diesem Zustande weist ihr Capitulum eine wechselnde Zahl von Furchen auf, die sternförmig vom oralen Körperpol ausstrahlen. Bei unseren Zoantharien schwankt die Zahl der Capitularfurchen, die für die Erkennung der einzelnen Arten von Bedeutung sind, zwischen 11 und 20. Die Firste zwischen den Furchen setzen sich als zipfelförmige Verlängerungen über den distalen Rand des Capitulums fort.

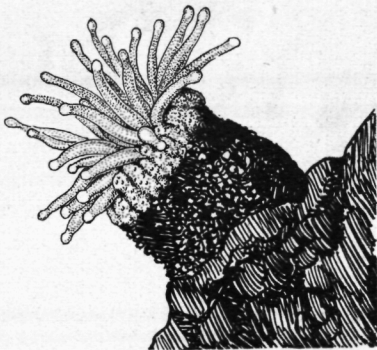


Abb. 2. Polyp von *Epizoanthus arenaceus*, die Gliederung des Mauerblattes in Scapus und Capitulum, das Auftreten von Capitularfurchen und die Anwesenheit von Akrosphären zeigend. Original.

Bei unseren Zoantharien schwankt die Zahl der Capitularfurchen, die für die Erkennung der einzelnen Arten von Bedeutung sind, zwischen 11 und 20. Die Firste zwischen den Furchen setzen sich als zipfelförmige Verlängerungen über den distalen Rand des Capitulums fort.

Diese unter dem Namen Bracteen (Kelchblätter) bekannten Gebilde legen sich bei Kontraktion der Polypen deckelartig über deren Mundöffnung; es sind also offenbar Organe des Schutzes.

Sehr bezeichnend für alle in der Adria heimischen Arten ist der Besitz eines Fremdkörperskeletts. Im Schrifttum findet sich häufig die Angabe, daß die Körperwand vieler Zoantharien mit Sand inkrustiert sei. Dies ist an sich richtig. Aber die Formulierung dieses Tatbestandes kann nicht als besonders glücklich be-

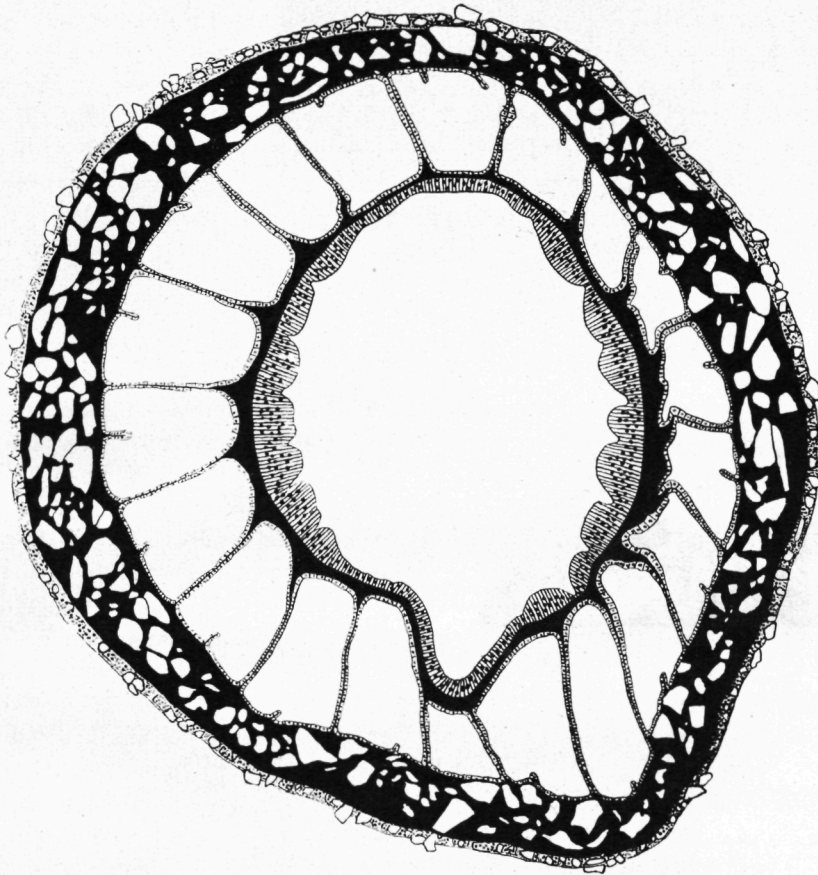


Abb. 3. Querschnitt durch einen Polypen von *Epizoanthus vatovai* in Schlundrohrhöhe. Ein Ring-sinus im Mauerblatt fehlt (Kennzeichen der Gattung *Epizoanthus*). Die weißen Lücken in Ektoderm und Mesogloea zeigen die Stellen an, an denen sich die einzelnen Partikel des Fremdkörperskeletts vor ihrer Entfernung durch Flußsäure und Salpetersäure befunden haben. — Nach F. PAX u. H. LOCHTER (1935).

zeichnet werden. Erweckt sie doch leicht den Anschein, als wenn es sich hier um einen ähnlichen Vorgang handle wie bei der Maskierung gewisser Seeanemonen, bei denen Sand und Schill von den Saugwarzen der Körperwand festgehalten werden. Bei den Krustenanemonen kommt es zur Bildung eines kompakten Skeletts durch Verlagerung von Fremdkörpern in das Innere der Gewebe. Abb. 3 zeigt einen Querschnitt durch einen Polypen von *Epizoanthus vatovai*, auf dem die weißen Lücken

in Ektoderm und Mesogloea die Stellen anzeigen, wo Fremdkörper gegessen haben. Auch die Vorstellung, daß lediglich Sand zum Aufbau des Fremdkörperskeletts verwendet wird, bedarf der Richtigstellung. Im Fremdkörperskelett von *Epizoanthus arenaceus* ist kohlensaurer Kalk mit 25 %, in demjenigen von *E. univittatus* sogar mit 60 % vertreten. Man kann also nicht einmal behaupten, daß Sand in allen Fällen der vorherrschende Baustoff ist. Der Kalk tritt teils in Gestalt kleiner Gesteinspartikel auf, wie sie besonders in Küstennähe und in der Umgebung der Scoglien den Boden der Adria bedecken, teils in Form von Foraminiferenschalen, die man im Fremdkörperskelett von *Parazoanthus axinellae* in mehr als 80 % der Fälle findet, bei anderen Arten aber, wie *Epizoanthus univittatus*, ganz vermißt. Auch die kiesel-säurehaltigen Bestandteile sind nicht bloß Sandkörnchen; vielmehr spielen Radiolarienskelette und Schwammnadeln bisweilen eine erhebliche Rolle. ARNDT u. PAX (1936, S. 11) konnten den Nachweis erbringen, daß ein nicht unerheblicher Teil der

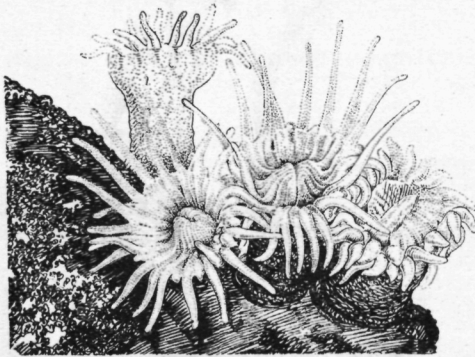


Abb. 4. Polypen von *Parazoanthus axinellae*, Habitusbild. — Original.

bisher als Sandkörnchen betrachteten dunklen Gebilde in dem Fremdkörperskelett von *Parazoanthus axinellae* aus umgewandelten Bruchstücken von großen Spongienspicula besteht, deren körnige Oberfläche wie zerfressen aussieht. Diese oft in Form kleiner Bällchen auftretenden Spiculareste werden sicher schon in jenem Stadium fortgeschrittenen Zerfalls, in dem sie uns in dem Fremdkörperskelett entgegentreten, von der Krustenanemone aufgenommen. Wahrscheinlich bilden sie an den Standorten von *Parazoanthus axinellae* einen beträchtlichen Teil der marinen Sedimente.

Aber auch gut erhaltene Schwammnadeln finden sich im Fremdkörperskelett vieler Zoantharien. Bei dem spongiobionten *Parazoanthus axinellae* entstammen etwa 40 % der Schwammnadeln normalerweise dem Wirtsschwamm. Dagegen lassen sich Nadeln derjenigen Schwammarten, mit denen der spongiophile *Epizoanthus frenzeli* vergesellschaftet auftritt, in seinem Fremdkörperskelett nicht nachweisen. Dies spricht dafür, daß die Spongiennadeln erst nach dem Tode des Schwammes und dem Zerfall seines Skeletts von den Krustenanemonen aufgenommen werden. Bei den *Epizoanthus*-Arten der Adria ist das Fremdkörperskelett einschichtig, d. h. auch in den Fällen, wo es eine recht mannigfaltige Zusammensetzung zeigt, kommt es nicht zu einer räumlichen Sonderung der einzelnen Bestandteile. Anders verhält es sich mit *Parazoanthus*, wo sich das Fremdkörperskelett aus zwei Schichten zusammensetzt, die sich ohne Schwierigkeit voneinander abheben lassen: einer das Ektoderm und den peripheren Teil der Mesogloea erfüllenden Körnchenschicht und einer mehr auf die inneren Teile der Mesogloea beschränkten Schwammnadelschicht. Wie diese Bildung zustande kommt, ist schwer zu erklären. PAX (1935, S. 337) vermutet, daß Sandkörnchen und Schwammnadeln auf verschiedenen Wegen an ihren Verwendungsort

gelangen: „Der größte Teil der Körnchen dürfte zunächst durch das Sekret einzelliger Hautdrüsen an der Außenseite des Körpers befestigt und allmählich erst bei heftigen Kontraktionen des Tieres in das Integument selbst hineingepreßt werden. Die Schwammnadeln werden dagegen offenbar mit Nahrungsbrocken und mit dem Meerwasser, das die Gastralhöhle der Krustenanemonen erfüllt, in das Innere des Körpers befördert. Von dort erfolgt ihr weiterer Transport in die Körperwand vermutlich durch Bewegungen der entodermalen Ringmuskulatur und der Retraktoren der Mesenterien.“ Jedenfalls müssen die Schwammnadeln, um in die Mesogloea der Körperwand zu gelangen, entweder das Hautepithel oder das Gastralepithel mitsamt der Ringmuskelschicht durchqueren. Die Mundscheibe (Peristom) ist meistens schüsselförmig (Abb. 4); in ihrer Mitte liegt auf einer konischen Erhebung (Mundkegel) die spaltförmige Mundöffnung.

Die stets unverzweigten, nicht sehr zahlreichen Tentakel sind randständig. Bei manchen Arten (Abb. 2) tragen sie, wie schon erwähnt wurde, eine terminale Anschwellung (Akrosphäre); in anderen Fällen sind sie ungeknöpft (Abb. 4).

Das Schlundrohr (Stomodaeum) hat einen ovalen Querschnitt. Es weist eine einzige, ventral gelegene Schlundrinne

(Siphonoglyphe) auf. Ein aboraler Anhang der Schlundrinne, der entwicklungsgeschichtlich aus dem Flimmerstreifen der Mesenterialfilamente hervorgeht, wird als Hyposulcus bezeichnet.

Die Mesogloea der Zoantharien (Abb. 5) unterscheidet sich durch ihren Reichtum an zelligen Einschlüssen und die Ausbildung eines überwiegend dem Ektoderm entstammenden, wohl im Dienste der Ernährung stehenden Kanalsystems sehr wesentlich von der Mesogloea aller übrigen Hexacorallien. Bei *Epizoanthus* zeigen die Kanäle einen unregelmäßigen Verlauf. Bei *Parazoanthus* kommt es hingegen zur Sonderung in einen dem Entoderm sich nähernden Ringsinus (Abb. 6) und eine Anzahl vom Ektoderm ausstrahlender Radiärkanäle. Die beiden Gattungen lassen sich also an dem Fehlen oder Vorhandensein eines Ringsinus leicht erkennen (vgl. S. 13).

Bei den Krustenanemonen ist die Zahl der Mesenterien verhältnismäßig klein. Sie schwankt bei den in der Adria heimischen Arten zwischen 24 und 38. Sollte sich

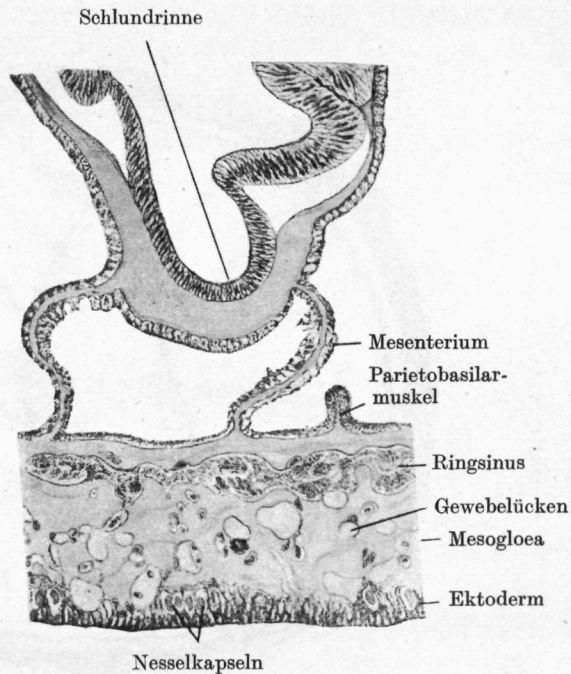


Abb. 5. Peripherer Teil eines Querschnittes durch einen geschlechtsreifen Polypen von *Parazoanthus axinellae*. — Original.

die Angabe von GRAEFFE (1884, S. 340) bewahrheiten, daß *Epizoanthus tergestinus* „viele Kreise dunkelbläulicher Tentakel“ aufweist, dann müßten wir mit der Wahrscheinlichkeit rechnen, daß bei dieser Species auch die Zahl der Mesenterien höher ist. Die Mesenterien der Krustenanemonen treten stets in Paaren auf und sind bilateral-symmetrisch angeordnet. Jedes Mesenterienpaar besteht bei den adriatischen Arten aus einem fertilen, mit einem Filament ausgestatteten Eurymesenterium, das das Schlundrohr erreicht, und einem sterilen, des Filaments entbehrenden Stenomesenterium, das nicht mit dem Stomodaeum verschmilzt. Durch diese Alternanz

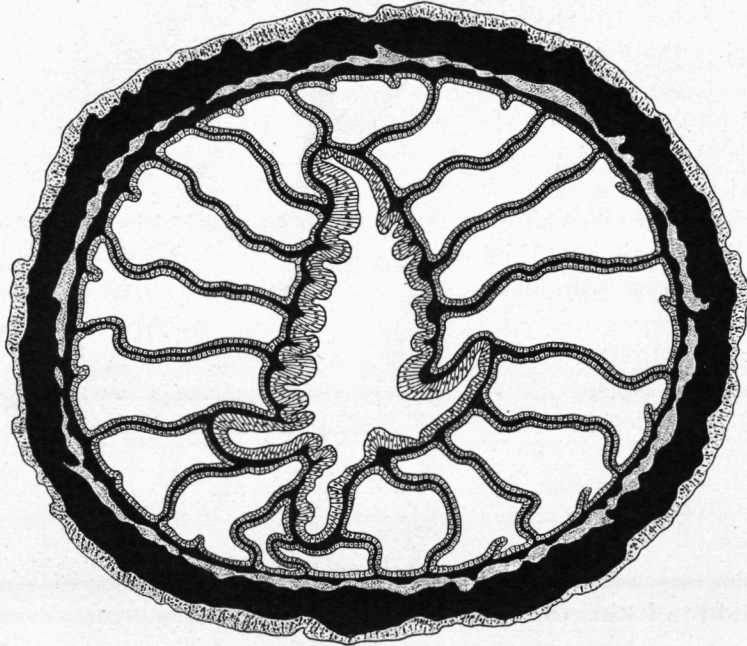


Abb. 6. Querschnitt durch einen Polypen von *Parazoanthus axinellae* in Schlundrohrhöhe. Die 32 Mesenterien (18 Eurymesenterien, 14 Stenomesenterien) sind euryknemin angeordnet, d. h. jederseits ist das 5. Mesenterium, von der dorsalen Seite aus gerechnet, vollständig. Im Mauerblatt ist ein wohlentwickelter Ringsinus vorhanden (Kennzeichen der Gattung *Parazoanthus*). Die Inkrustate der Körperwand sind nicht eingezeichnet. — Original.

breiter und schmaler Mesenterien auf einem durch die Schlundrohrregion gelegten Querschnitte (Abb. 3 u. 6) unterscheidet sich eine Krustenanemone auf den ersten Blick von einer Aktinie. Eine Sonderstellung nehmen innerhalb des Mesenterialapparates die beiden Richtungsmesenterienpaare ein, von denen das dorsale aus zwei Stenomesenterien, das ventrale aus zwei Eurymesenterien besteht, sowie das zweite Mesenterienpaar auf jeder Seite der dorsalen Richtungsmesenterien, das bei allen eurykneminen Zoantharien — in diese Gruppe gehören sämtliche Arten der Adria — aus zwei Eurymesenterien besteht. Der Mesenterienzuwachs erfolgt zu beiden Seiten des ventralen Richtungsmesenterienpaares. Die Mesenterialfilamente gliedern sich wie bei den Seeanemonen (Actiniarien) in ein aus einem Mittelstreifen, zwei inter-

mediären und zwei Flimmerstreifen bestehendes, oral gelegenes Anokraspedon und ein aborales Katokraspedon, dem die intermediären und die Flimmerstreifen fehlen. Wegen dieser Differenzierung des Mesenterialfilaments in vertikaler Richtung ändert sich das Aussehen der freien Mesenterialränder mit wechselnder Schnitthöhe.

Die Muskulatur der Krustenanemonen ist im Vergleich zu derjenigen der Seeanemonen schwach entwickelt. Insbesondere sind die Retraktoren der Mesenterien stets diffus, so daß sie auf Querschnitten niemals als eigentliche Muskelpolster er-

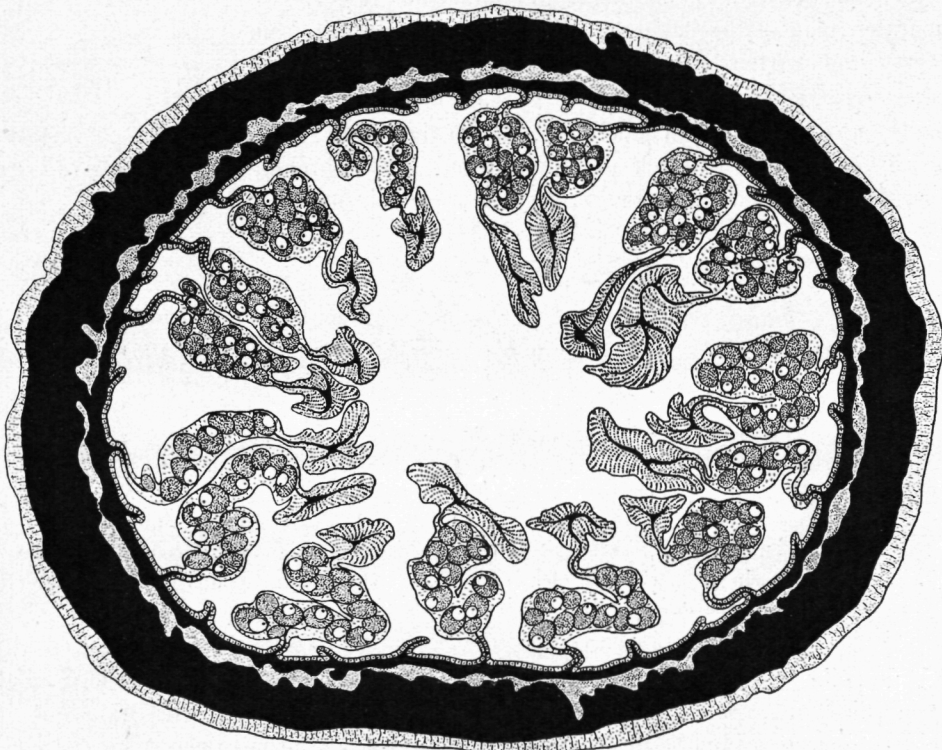


Abb. 7. Querschnitt durch ein geschlechtsreifes Weibchen von *Parazoanthus axinellae*. Insgesamt sind 32 Mesenterien vorhanden, von denen die Hälfte fertil ist. — Original.

scheinen. Der Ringmuskel (Sphincter) ist dagegen gut ausgebildet. *Parazoanthus* (Abb. 15) hat einen entodermalen, *Epizoanthus* (Abb. 24) einen in die Mesogloea eingebetteten Ringmuskel (vgl. hierzu auch S. 62).

Die Gonaden treten bei allen adriatischen Krustenanemonen auf den Eurymesenterien auf (Abb. 7).

In den Epithelien der Krustenanemonen kommen zwei Typen von Nesselkapseln vor, die sich durch Form und Funktion, aber auch durch ihr Verhalten gegen Farbstoffe voneinander unterscheiden.

Bei den Spirocysten ist der stets deutlich erkennbare Faden in einer regelmäßigen Spirale aufgerollt. Mit Säurefuchsin färbt er sich leuchtend rot, während

das Kapselsekret entweder ungefärbt bleibt oder höchstens eine schwach rosa Tönung annimmt. Wegen der klebrigen Beschaffenheit ihres Sekrets, das dazu dient, kleine Beutetiere festzuhalten, werden die Spirocysten vielfach auch als Klebkapseln bezeichnet. Es sind die gleichen Kapseln, für die SEIFERT (1928, S. 431) den Namen Spirokniden gebraucht. WEILL (1934, S. 623) hebt hervor, „que chez certaines espèces les spirocystes peuvent se raréfier jusqu'à disparaître presque complètement“. Bei den in der Adria heimischen Krustenanemonen konnte ich eine derartige Reduktion des Nesselapparates niemals beobachten. Vielmehr sind alle von mir untersuchten Arten reichlich mit Spirocysten ausgerüstet, deren Länge zwischen 10 und 20  $\mu$  schwankt.

Die Nematocysten, deren Schlauchwindungen meist nur als zarte Linien durch die Kapselwand hindurchschimmern (Abb. 8), sind imstande, in feste Gewebe einzudringen

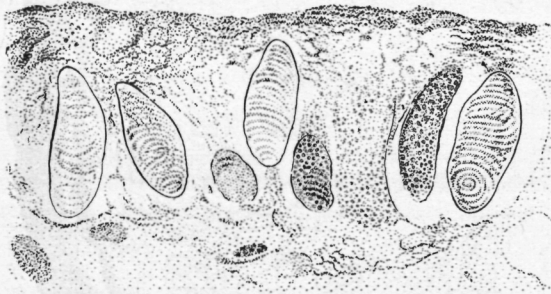


Abb. 8. Nesselkapseln im Ektoderm der Körperwand von *Parazoanthus axinellae*. — Original.

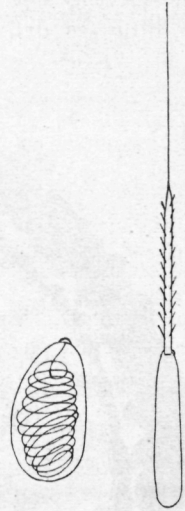


Abb. 9. Nematocysten von *Parazoanthus axinellae*. Links Holotriche, rechts mikrobasische Mastigophore. — Nach R. WEILL (1934).

und dort ihr giftiges Sekret zu entleeren. Im Gegensatz zu den Klebkapseln, denen diese Fähigkeit abgeht, werden sie daher auch als Nesselkapseln im engeren Sinne bezeichnet. Ihre Länge schwankt bei den adriatischen Arten zwischen 10 und 35  $\mu$ . Mit WEILL (1934) können wir unter den Nematocysten solche mit deutlichem Halsteil (Heteroneme) und solche ohne deutlich entwickelten Halsteil (Haploneme) unterscheiden. Die Heteroneme sind bei den adriatischen Krustenanemonen als mikrobasische Mastigophoren (Abb. 9) entwickelt, d. h. als Nesselkapseln, bei denen der Halsteil höchstens dreimal so lang ist wie die Kapsel, und die einen Terminalschlauch besitzen. Unter den Haplonemen kommen Formen mit gleichmäßig bedorntem (Holotriche) und nur an der Basis bedorntem Faden (Basitriche) vor. WEILL (1934, S. 623) schreibt den Krustenanemonen ein Bicnidom<sup>1)</sup> zu, weil er bei den von ihm untersuchten Arten außer Spirocysten nur mikrobasische Mastigophoren

1) Einen Nesselapparat (Cnidom) mit nur 1 Kapseltypus bezeichnet man als Monocnidom. Kommen 2, 3 oder zahlreiche Kapseltypen vor, so spricht man von einem Bicnidom, Tricnidom oder Polycnidom. Entscheidend für die Valenz des Cnidoms ist die Zahl der Nematocysten, während die bei allen Hexacorallien vorkommenden Spirocysten unberücksichtigt bleiben.

und Holotriche beobachtet hat. Nach bisher unveröffentlichten Untersuchungen von H. TISCHBIEREK (Breslau) kann es keinem Zweifel unterliegen, daß bei den Zoanthiden neben Holotrichen auch Basitriche vorkommen, d.h. die Krustenanemonen besitzen ein Tricnidom; stimmen also in der Valenz ihres Nesselapparates mit den Ceriantharien (WEILL 1934, S. 653) überein. In bezug auf die Differenzierung ihres Cnidoms nehmen sie daher eine Mittelstellung ein zwischen den im allgemeinen<sup>1)</sup> bicnidomatischen Antipatharien und den Actiniarien, die durch den Besitz eines Polycnidoms gekennzeichnet sind (PAX 1936, S. III e 135).

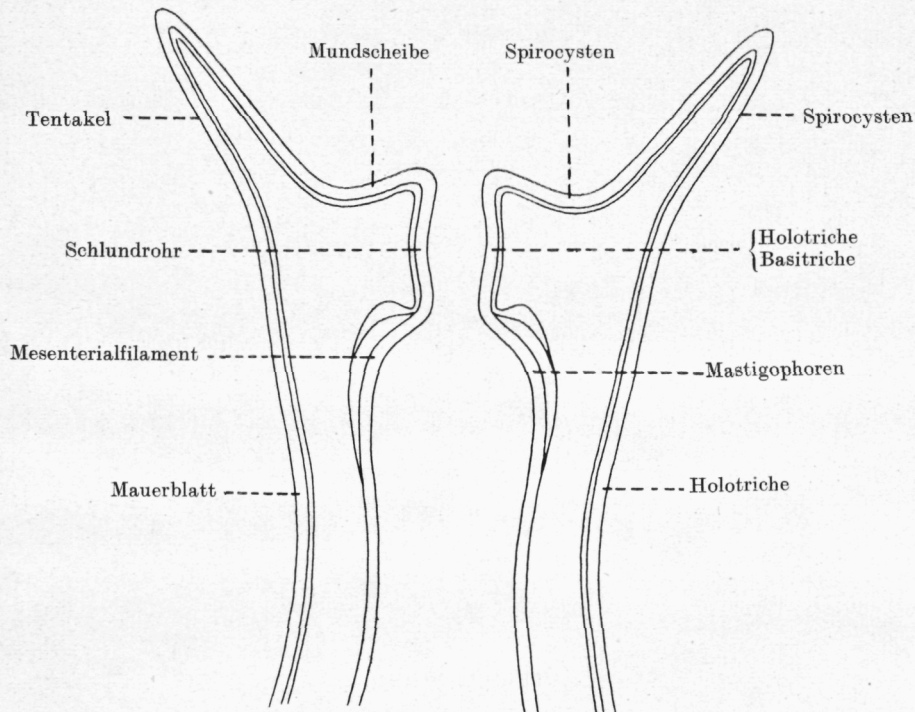


Abb. 10. Gliederung des Nesselapparates von *Parazoanthus axinellae*. — Original.

In bezug auf die Gliederung ihres Nesselapparates stimmen die adriatischen Vertreter der Gattungen *Parazoanthus* und *Epizoanthus* insofern überein, als sich im Ektoderm des Mauerblattes Holotriche, des Peristoms Spirocysten und des Schlundrohrs Holotriche und Basitriche finden (Abb. 10 u. 11). Dagegen erweist sich das Cnidom von *Parazoanthus* dadurch als primitiver, daß im Ektoderm der Tentakel nur Spirocysten vorhanden sind, während bei *Epizoanthus* in der gleichen Körperregion außer Spirocysten noch Holotriche und Basitriche auftreten. Auch das Mesenterialfilament von *Parazoanthus* zeigt in bezug auf seinen Nesselapparat

1) Nur *Antipathes valdiviae* PAX besitzt außer Spirocysten drei Arten von Nematocysten, ist also tricnidomatisch (TISCHBIEREK 1936, S. 57).

einfachere Verhältnisse. Kommen doch bei *Parazoanthus* im Mesenterialfilament nur Mastigophoren, in demjenigen von *Epizoanthus* daneben auch noch Holotriche vor. Bezüglich des Geltungsbereiches dieser von uns an adriatischem Material festgestellten Regel sei auf S. 29 verwiesen.

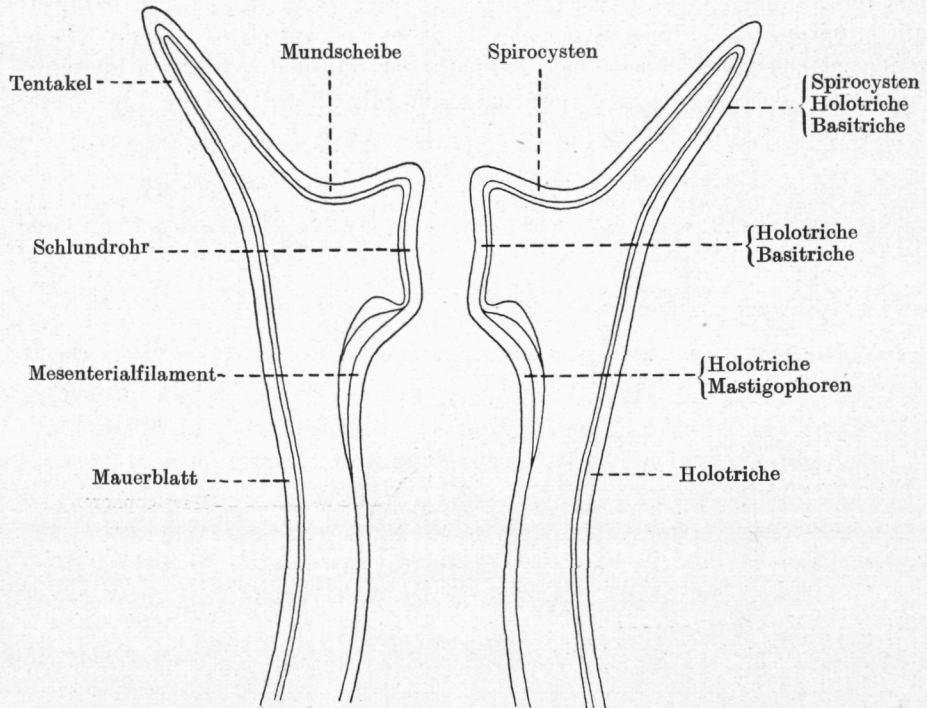


Abb. 11. Gliederung des Nesselapparates von *Epizoanthus arenaceus*. — Original.

### Ortsbewegung.

Im Gegensatz zu den Aktinien, die als halbsessile Tiere immerhin beträchtliche Strecken kriechend zurücklegen können, fehlt den adriatischen Krustenanemonen die Fähigkeit der freien Ortsbewegung. Alle Arten sind auf ihrer Unterlage festgewachsen. Soweit es sich um Epöken vagiler Tiere (Schnecken, Einsiedlerkrebse) handelt, kann eine Lokomotion wenigstens mit Hilfe ihrer Wirte erfolgen. Bei denjenigen Species aber, die sich auf sessilen Organismen (Schwämmen, Ascidien, Algen) oder einem anorganischen Substrat ansiedeln, fällt auch diese Möglichkeit eines sekundären Standortwechsels fort.

### Ernährung.

Über die Ernährung der Krustenanemonen ist nichts bekannt. Aber aus der Tatsache, daß sie auf Fisch- und Muschelsaft so stark reagieren (vgl. S. 8), wird man wohl den Schluß ziehen dürfen, daß sie karnivor sind. Dafür spricht

auch eine Beobachtung, die PAX (1935, S. 334) mitgeteilt hat. *Epizoanthus arenaceus* fehlt das Wimperkleid des Scapus und Capitulum. Dagegen tragen Mundscheibe, Tentakel und Schlundrohr einen Cilienbesatz. Die Wimpern der Tentakel schlagen in akropetaler, diejenigen der Mundscheibe in zentrifugaler Richtung. Im Schlundrohr bewegt sich der Wimperstrom meist nach dem Körperinneren zu. Man kann sich leicht davon überzeugen, wenn man das Versuchstier in einem kleinen Gefäß mit Seewasser unter der binokularen Lupe beobachtet und mit einer Pipette fein zerriebenes Karmin zusetzt. Berührt ein kleiner Fremdkörper einen Tentakel, so erfolgt eine Kontraktion und Krümmung nach dem Munde zu (Abb. 12). Nahrungspartikel, die auf das Peristom oder die Tentakel dieser Krustenanemone fallen, befördert der Wimperstrom in die Mundöffnung, wo sie in den von den Cilien des Schlundrohres erzeugten Wasserstrudel geraten. Nach diesen Beobachtungen darf man vermuten, daß die Nahrung von *Epizoanthus arenaceus* zu einem guten Teile aus animalischem Mikroplankton besteht, bei dessen Erbeutung außer der Bewimperung des oralen Körperpols auch die Klebrigkeit der Tentakel eine Rolle spielt. Daneben mag die Art auch Detritusfresser sein. Dafür spricht einmal die Tatsache, daß ich in einer Anzahl Polypen, die ich durch einen Längsschnitt öffnete, in der Gastralhöhle keine Spur geformter Nahrungsreste<sup>1)</sup> entdecken konnte, dann aber auch die Mitteilung BÖHNKES (1936, S. 343), daß eine Kolonie im Aquarium trotz sparsamster Fütterung ein lebhaftes Wachstum zeigte. Da in den Seewasseraquarien des Binnenlandes planktische Organismen als Nahrungsquelle im allgemeinen keine wesentliche Rolle spielen, wird man annehmen müssen, daß die Tiere sich von Detritus ernährt haben.

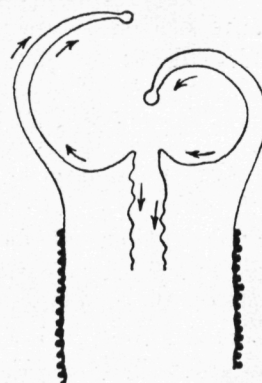


Abb. 12. Cilienströmung bei *Epizoanthus arenaceus* während des Nahrungsimports. Sowohl der derbwandige Scapus wie das zarthäutige Capitulum zeigen keine Flimmerung. Original.

Bei *Parazoanthus axinellae* möchten ARNDT u. PAX (1936, S. 27) die Möglichkeit eines gewissen Kommensalismus nicht ausschließen. Wie in diesem Falle die Vergesellschaftung mit Axinellen die Ernährungsverhältnisse der Krustenanemonen vielleicht günstig beeinflusst, so scheint die fakultative Symbiose, die *Epizoanthus arenaceus* mit *Paguristes oculatus* eingeht, sich in gleichem Sinne auszuwirken (vgl. S. 41). Schließlich sei hier daran erinnert, daß ein Teil der adriatischen Zoanthiden im Entoderm Zooxanthellen beherbergt. Wenn auch die physiologische Bedeutung dieser Algen im Anthozoenkörper noch keineswegs völlig geklärt ist, so ist doch die Möglichkeit einer Beeinflussung des Stoffwechsels ihrer Wirte nicht von der Hand zu weisen (PAX 1936, S. III e 77).

1) Dieser negative Befund kann natürlich auch darauf beruhen, daß die Tiere nur nachts fressen, aber stets am Tage gesammelt werden, also zu einer Zeit, wo die in den Nachtstunden aufgenommene Nahrung bereits verdaut ist.

### Fortpflanzung.

Über die Fortpflanzung der adriatischen Zoantharien, die ausnahmslos getrenntgeschlechtlich sind, liegen keinerlei Beobachtungen vor. Auch LO BIANCO (1908) ist es in Neapel nicht gelungen, bei irgend einer Krustenanemone den Eintritt der Geschlechtsreife festzustellen. Nach der Beschaffenheit der Gonaden in den von mir gesammelten Stücken kann man vermuten, daß *Parazoanthus axinellae* im Mai geschlechtsreif wird, *Epizoanthus arenaceus* Frühjahrs- oder Sommerlaicher, *E. frenzeli* Sommerlaicher, *E. steueri* Sommer- oder Herbstlaicher und *E. vatovai* Herbstlaicher ist. Winterlaicher scheint es also unter den adriatischen Krustenanemonen nicht zu geben. Die Befruchtung der Eier erfolgt im mütterlichen Körper. Die Brutpflege dürfte sich bis zu einem Stadium mit 12 Protomesenterien, vielleicht auch bis zur Anlage der ersten Metamesenterien erstrecken.

### Entwicklungsgeschichte.

Unsere Kenntnisse von der Entwicklungsgeschichte der Krustenanemonen sind außerordentlich dürftig. Im Hochseep plankton der Tropen treten zahlreiche Zoantharienlarven auf, die mit einem ringförmig um den ganzen Körper verlaufenden oder nur auf der Ventralseite entwickelten Geißelband und mit 12 stenoknemin gestellten Mesenterien ausgerüstet sind (SEMPERsche Larven). Die eurykneminen Zoantharien der Adria dürften kein eigentlich pelagisches Stadium durchlaufen; der größte Teil ihrer Entwicklung spielt sich vermutlich im mütterlichen Körper ab. Vielleicht sind die Larven der adriatischen Krustenanemonen überhaupt nicht bewimpert, sondern mit einer glatten Cuticula bedeckt. In jedem Falle dürfte ihre Schwärmzeit sehr kurz bemessen sein, und wahrscheinlich halten sie sich in dieser planktischen Periode ihres Lebens, falls eine solche vorkommt, dicht über dem Meeresboden auf.

### Lebensdauer.

Über die Lebensdauer der Krustenanemonen ist außerordentlich wenig bekannt. PAX (1935, S. 343) gibt an, daß eine auf *Aporrhais pes pelecani* angesiedelte Kolonie von *Epizoanthus arenaceus* in einem kleinen Zimmeraquarium 1½ Jahr gelebt habe und wahrscheinlich noch lange am Leben geblieben wäre, wenn man sie nicht für Zwecke der wissenschaftlichen Untersuchung vorzeitig getötet hätte, und BÖHNKE (1936, S. 214) berichtet, daß er eine auf *Murex brandaris* sitzende Kolonie der gleichen Art schon 2½ Jahre in Gefangenschaft halte. Mitteilungen über die Lebensdauer von *Parazoanthus axinellae* liegen im Schrifttum nicht vor, insbesondere ist die Frage, ob diese spongiobionte Art den Tod ihres Wirtes überdauert, noch nicht untersucht worden (ARNDT u. PAX 1936, S. 26).

### Haltung im Aquarium.

*Epizoanthus arenaceus* gedeiht im Aquarium ohne besondere Pflege vorzüglich (PAX 1935, S. 343). Die Polypen nehmen, wie BÖHNKE (1936, S. 214) berichtet, „mit allem Genießbaren vorlieb, was ihnen auf die Tentakel fällt“. Eine Kolonie, die

BÖHNKE seit 2½ Jahren im Aquarium hält, hat er in dieser Zeit kaum zwanzigmal gefüttert. Trotzdem ist ihr Wachstum in keiner Weise beeinträchtigt worden.

### Standort.

Von den sieben in der Adria bisher nachgewiesenen Zoantharien-Arten lebt der im Golf von Triest heimische *Epizoanthus tergestinus* auf Steinen. Alle übrigen sind Epöken. So kommt *E. univittatus* im Golf von Fiume auf einer Schnecke (*Fusus*) vor. *E. arenaceus* ist normalerweise Epök von Schnecken (*Aporrhais*, *Murex*) und Manteltieren (*Microcosmus*) und tritt fakultativ mit Paguriden vergesellschaftet auf. Bei *E. vatovai*, *E. steueri* und *E. frenzeli* bildet die Symbiose mit Einsiedlerkrebsen die Regel. Dabei ist *E. frenzeli* zugleich spongiophil, wenn er auch nicht an das Zusammenleben mit einer bestimmten Schwammart angepaßt zu sein scheint. *Parazoanthus axinellae* ist spongiobiont (stationärer Epök von *Axinella*). Wenn man also von dem ungenügend bekannten *E. tergestinus* absieht, herrscht Epök bei den adriatischen Krustenanemonen durchaus vor. Bei dieser Lebensweise wird man eine weitgehende Abhängigkeit vom Untergrunde kaum erwarten dürfen. So ist *E. arenaceus* in der Tat an keine bestimmte Bodenart gebunden, wenn auch die Mehrzahl ihrer Standorte auf Schlamm liegt. Allerdings meidet sie reinen Sandboden und reinen Corallineengrund (vgl. S. 47). *Parazoanthus axinellae* kommt auf Sand, Bruchschill, aber auch auf Felsgrund vor. Nur auf Sand scheint nach unseren, allerdings nicht sehr zahlreichen Beobachtungen *E. frenzeli* zu leben, während *E. univittatus*, *E. vatovai* und *E. steueri* bisher ausschließlich auf Schlamm gefunden worden sind.

Nach meinen bisherigen Erfahrungen bewohnen die Zoantharien der Adria Tiefen von 16—100 m. Wenn wir wiederum *E. tergestinus* unberücksichtigt lassen, über dessen vertikale Verbreitung nichts bekannt ist, erhalten wir folgendes Bild der Tiefenverbreitung:

Species	Tiefe in Metern									
	10—20	20—30	30—40	40—50	50—60	60—70	70—80	80—90	90—100	
<i>Epizoanthus arenaceus</i> . . .	————		————							
<i>Epizoanthus univittatus</i> . .			—							
<i>Epizoanthus vatovai</i> . . . .	—								—	
<i>Epizoanthus frenzeli</i> . . . .		————	—							
<i>Epizoanthus steueri</i> . . . .			—							
<i>Parazoanthus axinellae</i> . .			————							
Zahl der Arten . . . . .	2	2	5	2	2	2	1	1	1	

Am artenreichsten ist demnach die Zone von 30—40 m, in der nicht weniger als 5 Species vorkommen. Doch sei hier ausdrücklich hervorgehoben, daß sich meine Feststellungen ausschließlich auf die Gewässer Istriens beziehen. Es ist durchaus möglich, daß die Verhältnisse an der Ostküste Italiens, die in bezug auf ihre Zoantharienfauna noch nicht erforscht ist, anders liegen. Vor allem aber wird sich

darüber etwas Abschließendes erst sagen lassen, wenn uns auch die Krustenanemonen des südlichen Tiefenbeckens der Adria bekannt sein werden.

## Beschreibung der adriatischen Krustenanemonen.

### Familie Zoanthidae.

#### Unterfamilie Parazoanthinae.

Gattung *Parazoanthus* A. C. HADDON et A. M. SHACKLETON, 1891.

Die Gattung *Parazoanthus* umfaßt sehr kleine bis mittelgroße, meist gelblich gefärbte, koloniebildende Parazoanthinen mit Band- oder Lamellencönenchym und einem Fremdkörperskelett, das überwiegend oder doch zu einem erheblichen Prozentsatz aus Spongiennadeln besteht. Das Ektoderm ist stets kontinuierlich entwickelt. Ein Ringsinus in der Mesogloea der Körperwand ist vorhanden (Abb. 6). Die Mesenterien sind euryknemin. Die Geschlechtsverteilung ist diöcisch. Nach dem gegenwärtigen Stande unserer Kenntnisse gehören zur Gattung *Parazoanthus* 19 Arten. Davon sind mindestens 14 Epöken von Schwämmen und Cölenteraten. Ausgesprochen spongiobiont sind 8 Species, hydroidobiont 4, hydroidophil 1. Eine Art lebt als Epök auf Steinkorallen. Spongiobiose ist also ein in der Gattung *Parazoanthus* weit verbreitetes Merkmal. Von 4 Species ist das Substrat nicht sicher bekannt. Zooxanthellen werden zwar nur für 5 *Parazoanthus*-Arten angegeben. Es ist damit aber natürlich nicht gesagt, daß die übrigen 14 Species zooxanthellenfrei sind. Was die Tiefenverbreitung anlangt, so sind alle *Parazoanthus*-Arten Bewohner des Litorals, die niemals bis in die Gezeitenzone emporsteigen. Die Gattung ist nahezu kosmopolitisch verbreitet. Die größte Artdichte findet sich in den Küstengewässern Westindiens. In der Adria kommt eine einzige<sup>1)</sup> Art vor:

*Parazoanthus axinellae* (O. SCHMIDT, 1862).

Synonyma: *Palythoa axinellae*, *Zoanthus axinellae*, *Mammillifera axinellae*, *Polythoa axinellae*.

Typus: Zoologisches Institut der Universität Graz.

Cotype: Zoologisches Museum der Universität Straßburg.

Färbung. — Die Farbe des Cönenchyms und der Polypen wird im Schrifttum als orangefarben, goldgelb oder bräunlichgelb angegeben. Die bei San Giovanni in Pelago vorkommenden Kolonien sind leuchtend goldgelb gefärbt (PAX 1935, S. 331). Farbige Abbildungen bei O. SCHMIDT (1862, Taf. VI Fig. 2 u. 3 und bei VOSMAER (1934, Taf. 42 Fig. 12).

1) Mit der Möglichkeit, daß in der südlichen Adria noch eine zweite *Parazoanthus*-Art lebt, muß allerdings gerechnet werden. Im Wiener Naturhistorischen Museum befindet sich nämlich ein als *Gerardia lumarecki* HAIME bezeichnetes, von der Insel Lagosta stammendes Trockenpräparat. Soweit die schlechte Erhaltung des Stückes ein Urteil gestattet, handelt es sich um eine *Parazoanthus*-Art, die sich auf der Achse einer Hornkoralle angesiedelt hat.

Größe und Wuchsform der Kolonie (Abb. 13). — Nach ARNDT u. PAX (1936, S. 12) kann die Zahl der Einzeltiere einer Kolonie fast 900 betragen (vgl. hierzu S. 11). Vielfach sitzen die durch dünne Stolonen miteinander verbundenen Polypen, zu unregelmäßigen Gruppen vereinigt, auf der Unterlage. Bisweilen macht sich jedoch eine Neigung zu reihenförmiger Anordnung der Polypen bemerkbar. Dies läßt sich besonders deutlich beobachten, wenn sich die *Parazoanthus*-Kolonie auf einem Schwamm von kantiger Wuchsform [*Axinella damicornis* (Esp.)] ansiedelt. Dann findet eine deutlich wahrnehmbare Bevorzugung der Kanten durch die Krustenanemonen statt.

Habitus der Polypen (Abb. 4). — Die Höhe der Polypen beträgt in konserviertem Zustande 1—6 mm, ihr Durchmesser 2.5—3 mm. Die Stolonen sind 0.9 bis 4 mm, durchschnittlich 2—3 mm breit. Die Gestalt der Polypen ist zylindrisch, ihre Oberfläche infolge reich-

licher Einlagerung von Fremdkörpern in die Körperwand rauh. Die Zahl der Capitularfurchen beträgt an den von mir untersuchten Polypen ausnahmslos 16. CARLGREN (1935, S. 12) fand an Genueser Material 17—20, an Stücken aus Neapel 14—18 Capitularfurchen, während ANDRES (1883, S. 526) an Exemplaren, die gleichfalls aus Neapel stammten, 13—15 Capitularfurchen feststellte.

Fremdkörperskelett (Abb. 14). — Das Fremd-

körperskelett von *Parazoanthus axinellae* ist zweischichtig, in eine äußere Körnchenschicht und eine innere Schwammnadelschicht gegliedert. Etwa 15 % seiner Bestandteile bestehen aus kohlensaurem Kalk und 85 % aus Kieselsäure (PAX 1935, S. 338). Der Kalk tritt teils in Gestalt kleiner Gesteinspartikel, teils in Form von Foraminiferenschalen auf. In mehr als 80 % der Fälle enthält die Körnchenschicht Foraminiferenschalen, wobei Angehörige der Gattungen *Cibicides*, *Discorbis*, *Globigerina* und *Bolivina* durchaus überwiegen. Die kieselsäurehaltigen Komponenten des Fremdkörperskeletts erwiesen sich bei mikroskopischer Betrachtung als Sandkörnchen, Radiolarienskelette und Schwammnadeln. Die letzteren bilden nach den

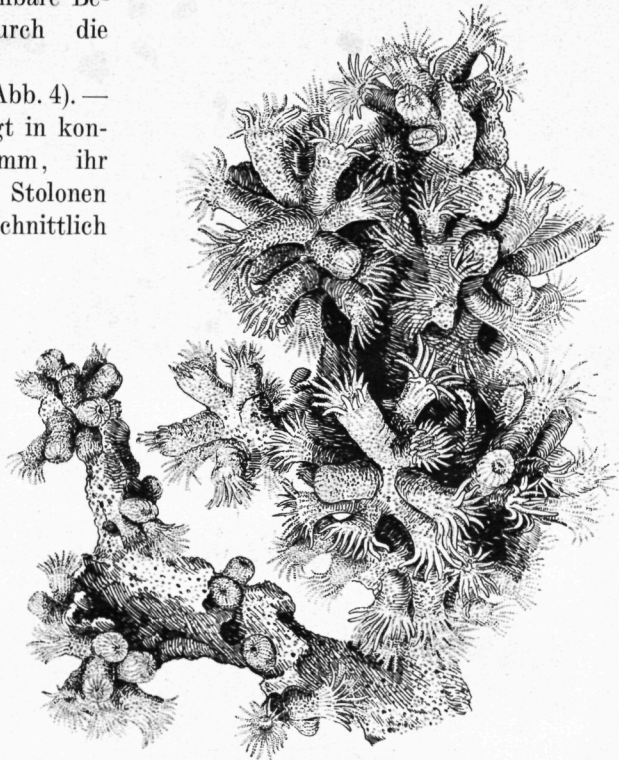


Abb. 13. Teil einer Kolonie von *Parazoanthus axinellae* mit entfalteten Polypen, auf dem Schwamm *Axinella verrucosa* sitzend, etwa in natürlicher Größe. — Original.

Zählungen von ARNDT u. PAX (1936, S. 10) 30—70 % des ganzen Fremdkörperskeletts. Was die Herkunft der Spongienspicula anlangt, so stehen die Nadeln des Wirtsschwammes (*Axinella*) mit 40 % durchaus an erster Stelle. Bei Kolonien, die sich auf Ersatzwirten angesiedelt haben, ist die Zusammensetzung der Schwammnadelschicht mannigfaltiger als bei solchen, die auf ihrem normalen Wirt leben. In derartigen Fällen rührt die Hauptmenge der Spicula von Tetraxoniern, wahr-

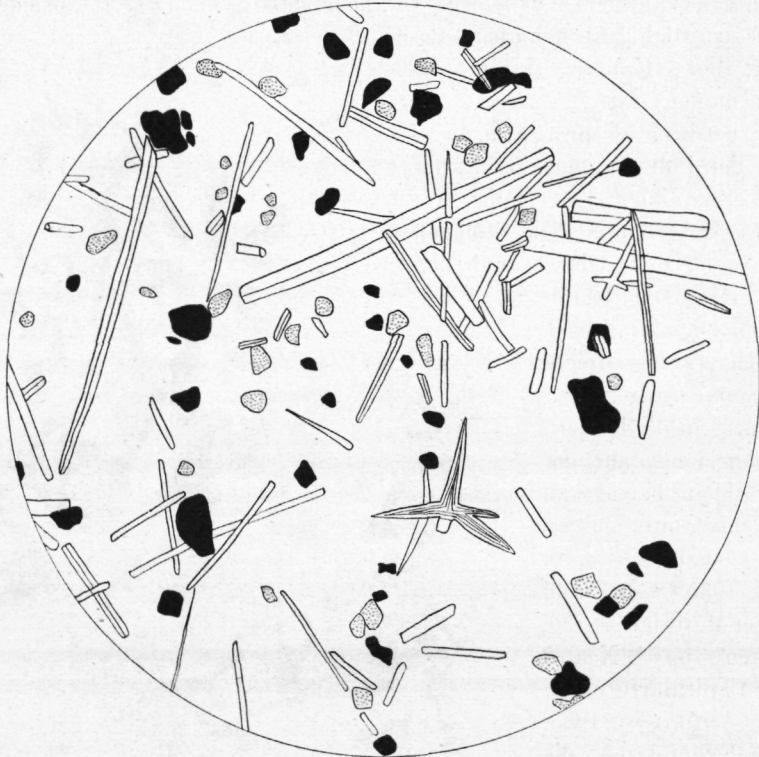


Abb. 14. Korrosionspräparat des Fremdkörperskeletts von *Parazoanthus axinellae*; Schwammnadeln weiß, Sandkörnchen schwarz, Kalkpartikel punktiert. — Original.

scheinlich von *Geodia cydonium* (JAMESON) her. Ein nicht unerheblicher Teil der früher als Sandkörnchen betrachteten dunklen „Bällchen“ im Fremdkörperskelett von *Parazoanthus axinellae* sind Zerfallprodukte von Schwammspicula, die im Stadium eines weit fortgeschrittenen Abbaus von der Krustenanemone aufgenommen werden (vgl. S. 14).

Körperwand. — Die Dicke der Körperwand beträgt 270—300  $\mu$ . Davon entfallen auf das Ektoderm 40—60  $\mu$ , auf die Mesogloea 195—225  $\mu$ , auf das Entoderm 15  $\mu$ . Das Ektoderm ist also etwa 3—4mal, die Mesogloea 13—15mal so dick wie das Entoderm.

Cnidom (Abb. 10). — Nach einer von H. TISCHBIEREK (Breslau) vorgenommenen Untersuchung von Mazerationpräparaten finden sich im Ektoderm der Körper-

wand verhältnismäßig dünnwandige Nematocysten von elliptischem Umriß mit einem unregelmäßig aufgerollten Faden ohne deutlich entwickelten Halsteil, die mit den von SEIFERT (1928, S. 497) für *Parazoanthus axinellae* angegebenen Macrocniden und mit den von WEILL (1934, S. 619) als Holotrichen (Abb. 9) bezeichneten Typen identisch sind. Nach WEILL haben sie eine Länge von 20  $\mu$ . SEIFERT berechnet folgende Maße: 21—25  $\mu$  lang, 9  $\mu$  breit. TISCHBIEREK<sup>1)</sup> fand als Durchschnittswerte: Länge 22—26  $\mu$ , Breite 10—11  $\mu$ . Diese Maße weichen erheblich von den Werten ab, die CARLGREN (1935, S. 12) festgestellt hat. Er fand in seinem Material Holotriche von 29—37  $\mu$  Länge und 11—13  $\mu$  Breite. CARLGREN versucht die auffällige Verschiedenheit seiner Ergebnisse methodologisch zu erklären. „I risultati del mio esame“—schreibt er—„hanno posto in rilievo, in confronto coi dati del SEIFERT, alcune differenze probabilmente dovute alla circostanza che egli ha esaminati i cnidi in sezione, mentre io mi sono servito di macerazioni.“ Dieser Einwand wird dadurch hinfällig, daß die Messungen von SEIFERT zwar auf Schnittpräparaten erfolgt sind, WEILL, CARLGREN und TISCHBIEREK aber mit Mazeraten arbeiteten. Da alle Beobachter zahlreiche Messungen vorgenommen haben, erscheint ein Irrtum wohl ausgeschlossen. Es bleibt daher nur die Annahme übrig, daß *Parazoanthus axinellae* innerhalb seines Verbreitungsgebietes gewisse Abweichungen in der Zusammensetzung seines Cnidoms zeigt, eine Erscheinung, die ja auch schon bei anderen Anthozoen beobachtet worden ist. Die von WEILL untersuchten Individuen stammten aus Banyuls-sur-Mer (Pyrénées Orientales), CARLGRENS Tiere aus Genua und Neapel, SEIFERTS Stücke aus Lesina, die von TISCHBIEREK untersuchten Polypen von San Giovanni in Pelago. Bleiben wir zunächst einmal bei dem adriatischen Material, so ergeben sich folgende Tatsachen: Die Tentakel von *Parazoanthus axinellae* enthalten zahlreiche Spirocysten, die nach SEIFERT 10—15  $\mu$  lang und 2—2.5  $\mu$  breit, nach den Messungen von H. TISCHBIEREK dagegen 12—16  $\mu$  lang und 2.5—3  $\mu$  breit sind. Auch hier weisen also die Exemplare von der istrischen Küste etwas höhere Werte auf als ihre aus dem südlichen Dalmatien stammenden Artgenossen. Allerdings ist dabei zu berücksichtigen, daß nach meinen Erfahrungen die Messung im Mikrotomschnitt bisweilen niedrigere Werte ergibt als die im Mazerat (vgl. hierzu S. 10). Daß im Peristom sich Spirocysten von gleichem Aussehen und gleicher Beschaffenheit finden wie in den Tentakeln, hat schon SEIFERT (1928, S. 497) angegeben. Während dieser Autor im Schlundrohr „nur sehr vereinzelt typische Craspedocniden“ von 15—20  $\mu$  Länge und 2.5—3  $\mu$  Breite antraf, konnte TISCHBIEREK einwandfrei nachweisen, daß das Stomodaeum zunächst sehr zartwandige ellipsoide Nesselkapseln ohne Halsteil enthält, die im wesentlichen den Holotrichen der Körperwand gleichen, aber nur etwa halb so groß sind wie diese, nämlich 10—11  $\mu$  lang und 4—5  $\mu$  breit. Daneben kommen aber noch stäbchenförmige Nematocysten von 16—22  $\mu$  Länge und 2.5—3  $\mu$  Breite vor, bei denen der Anfangsteil des Fadens nur wenig verstärkt ist und die gleiche Länge wie die Kapsel aufweist. Der Faden

1) Die Ergebnisse ihrer Untersuchungen sind bisher nicht veröffentlicht. Ich bin meiner Mitarbeiterin zu größtem Dank verpflichtet, daß sie mir freundlicherweise gestattete, die Resultate ihrer Messungen trotzdem bereits in der vorliegenden Arbeit zu verwenden.

ist in parallelen, sehr regelmäßigen Windungen aufgerollt. Sowohl das Kapselsekret als auch der Fadenhalsteil sind mit Fuchsin und mit Methylenblau färbbar, wobei die Tönung des Halsteils stets etwas kräftiger ausfällt als diejenige des Sekrets. Mit großer Wahrscheinlichkeit sind diese Kapseln mit den Basitrichen WEILLS zu identifizieren. An Material von Lesina, das ich selbst in Mazerationspräparaten untersuchte, konnte ich feststellen, daß auch an diesem Standorte das Schlundrohr von *Parazoanthus axinellae* einen Dimorphismus der Nesselkapseln aufweist. Die irrtümliche Angabe SEIFERTS, daß im Stomodaeum dieser Krustenanemone nur eine Art Nematocysten vorkomme, ist zweifellos darauf zurückzuführen, daß er sich auf die Untersuchung von Schnittpräparaten beschränkt hat. Kapseltypen, die nur in geringer Anzahl auftreten, werden bei Anwendung dieser Methode auch von einem gewissenhaften Beobachter leicht übersehen (vgl. S. 10). War SEIFERT (1928, S. 498) der gleichen Kapselform wie im Schlundrohr auch im Katokraspedon begegnet, so führte die von TISCHBIEREK vorgenommene Untersuchung der Mesenterialfilamente zur Feststellung von Nematocysten, die sich nach hinten verbreitern, bei denen der Faden in nicht ganz regelmäßigen Windungen aufgerollt ist und bei denen der nur zwei Drittel der Kapsellänge erreichende Halsteil wesentlich stärker ist als bei den Kapseln des Schlundrohrs. Das Kapselsekret färbt sich mit Methylenblau nur schwach, der Halsteil etwas kräftiger. Offenbar handelt es sich um mikrobasische Mastigophoren (Abb. 9). Nach den von Fräulein Dr. TISCHBIEREK vorgenommenen Messungen sind diese Kapseln 15—18  $\mu$  lang und 4—5  $\mu$  breit. Die Exemplare von San Giovanni in Pelago zeigten im allgemeinen die gleiche Beschaffenheit des Cnidoms wie das von Lesina stammende Material. Nur waren sowohl die Holotrichen des Mauerblattes als auch die Spirocysten der Tentakel bei den Rovigneser Polypen ein wenig größer als bei den in Lesina gefischten Stücken. Trotz dieser geringfügigen Differenz bin ich geneigt, die Population der Adria für eine einheitliche Rasse zu halten. Anders steht es dagegen mit der *Parazoanthus*-Bevölkerung des Ligurischen Meeres. Stellt man die bisher vorliegenden Messungen von Nesselkapseln übersichtlich zusammen, so erhält man folgendes Bild:

Körper-region	Kapseltypus	Golfe du Lion	Ligurisches Meer	Tyrrhenisches Meer	Lesina	San Giovanni in Pelago
Mauerblatt	Holotriche	20 $\mu$ lang	31—35 $\mu$ lang 13 $\mu$ breit	29—37 $\mu$ lang 11—13 $\mu$ breit	21—25 $\mu$ lang 9 $\mu$ breit	22—26 $\mu$ lang 10—11 $\mu$ breit
Tentakel	Spirocysten	?	?	10—19 $\mu$ lang 2—2.5 $\mu$ breit	10—15 $\mu$ lang 2—2.5 $\mu$ breit	12—16 $\mu$ lang 2.5—3 $\mu$ breit
	(?) Basitriche	?	?	18—22 $\mu$ lang 3.5—4 $\mu$ breit	—	—
Mesenterial-filamente	Mastigophoren	15 $\mu$ lang	?	23—30 $\mu$ lang 9—10 $\mu$ breit	15—20 $\mu$ lang 2.5—3 $\mu$ breit	15—18 $\mu$ lang 4.5—5 $\mu$ breit

Es zeigt sich also, daß die Elemente des Cnidoms bei den Adriatieren etwas größer sind als bei ihren aus dem Golfe du Lion stammenden Artgenossen, aber wesentlich

kleiner als bei Stücken aus Genua und Neapel. Sollten sich diese Unterschiede bei weiteren Untersuchungen als konstant erweisen, so wäre es möglich, bei mediterranen *Parazoanthus axinellae* durch Untersuchung des Cnidoms ihre Herkunft festzustellen. Dabei scheinen zwischen den Beständen des Ligurischen und des Tyrrhenischen Meeres geringere Differenzen zu bestehen als zwischen den Bewohnern dieser beiden Meeresabschnitte einerseits und den Adriatieren andererseits. Noch auf einen Punkt sei hier besonders hingewiesen. CARLGREN (1935, S. 12) hat bei Neapeler Stücken in den Tentakeln außer Spirocysten auch noch „craspedocnidi piuttosto numerosi“ gefunden. Ob es sich hierbei um Basitriche oder Holotriche handelt, geht aus seiner Beschreibung nicht hervor. Sicher scheint nur zu sein, daß die Population des Neapeler Golfs daran kenntlich ist, daß in ihren Tentakeln neben Spirocysten noch ein Nemato-cystentypus auftritt, den wir in den Tentakeln der bei San Giovanni in Pelago gefischten Exemplare vergeblich gesucht haben. Eine von G. FRENZEL, F. PAX und H. TISCHBIEREK an Mazerationspräparaten unabhängig voneinander durchgeführte Nachprüfung konnte in diesem Punkte den negativen Befund SEIFERTS nur bestätigen. Auf dieser Feststellung beruht die in Abb. 10 wiedergegebene Gliederung des Cnidoms von *Parazoanthus axinellae*. Sie hat also wahrscheinlich nur für die adriatische Rasse dieser Krustenanemone Geltung.

Sphincter (Abb. 15). — Der Sphincter ist langgestreckt; er setzt sich aus wenig zahlreichen, ziemlich weit voneinander entfernten, unverzweigten Falten zusammen, die von oben nach unten an Höhe abnehmen.

Mesenterien (Abb. 6). — ARNDT u. PAX (1936, S. 8) stellten an allen von ihnen untersuchten adriatischen Exemplaren ausnahmslos 32 Tentakel und 32 Mesenterien fest. Nach ANDRES (1883, S. 526) schwankt die Zahl der Tentakel zwischen 26 und 30. CARLGREN (1935, S. 12) fand bei Stücken aus Neapel 30–36, bei Material aus dem Golf von Genua dagegen 36–38 Mesenterien.

Laichzeit. — Über die Fortpflanzung von *Parazoanthus axinellae* ist nichts bekannt. PAX fischte bei San Giovanni in Pelago im April geschlechtsreife Polypen. Nach der Beschaffenheit ihrer Gonaden (Abb. 7) darf man vermuten, daß die Eiablage dieser Tiere im Mai stattgefunden hätte. *Parazoanthus axinellae* scheint also Frühjahrslaicher zu sein.

Larve. — Die Larve von *Parazoanthus axinellae* ist noch nicht bekannt.



Abb. 15. Querschnitt durch den entodermalen Sphincter von *Parazoanthus axinellae*. Die entodermale Beschaffenheit des Ringmuskels ist ein Kennzeichen der Gattung *Parazoanthus*. — Original.

Beziehungen zu anderen Organismen. — *Parazoanthus axinellae* ist spongiobiont. Als Wirte fungieren innerhalb des ganzen Verbreitungsgebietes die zu den Cornacuspongida gehörigen Schwämme *Axinella verrucosa* O. SCHMIDT und *Axinella damicornis* (ESPER). Andere *Axinella*-Arten werden von der Krustenanemone nicht befallen. ARNDT u. PAX (1936, S. 18) machen darauf aufmerksam, daß die auf *Axinella damicornis* wachsenden Kolonien durchweg individuenärmer sind als diejenigen, die sich auf *Axinella verrucosa* angesiedelt haben. Auch gehören die einzigen zoantharienfreien Axinellen, die diese Autoren beobachtet haben, der Species *damicornis* an. Es gewinnt also fast den Anschein, als ob *Parazoanthus axinellae* an das Zusammenleben mit *Axinella verrucosa* besser angepaßt sei als an dasjenige mit *Axinella damicornis*.

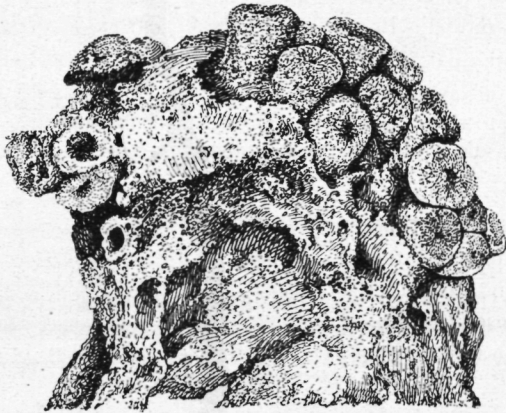


Abb. 16. Kolonie von *Parazoanthus axinellae* auf einem aus Corallineen und Bryozoen bestehenden Konglomerat (Ungarisches Nationalmuseum in Budapest). — Original.

In seltenen Ausnahmefällen werden Angehörige der Gattungen *Hircinia* und *Thenia* als Ersatzwirte angenommen. Möglicherweise kommt dies im Ligurischen Meer häufiger vor. TOPSENT (1934, S. 5) erwähnt von etwa 20 aus der Umgebung von Monaco stammenden Stücken des Schwammes *Thenia muricata* (BWK.), daß sie „Palythoen“, d. h. *Parazoanthus axinellae* trügen, und CARLGREN (1935, S. 11) erhielt eine mit derselben Krustenanemone besetzte *Thenia* aus dem Golfe von Genua. In den Fällen, wo *Parazoanthus axinellae* nicht auf Schwämmen, sondern auf Bryozoen, Kalkalgen oder Steinen angetroffen wird, handelt es sich offenbar um Irr-

gäste, die eine Strömung aus dem Axinellengebiet entführt hat. Ich selbst habe in der Adria nur ein einziges Mal Polypen von *Parazoanthus axinellae* gefunden, die nicht auf einem Schwamm, sondern auf einem abgestorbenen Bryozoenstock saßen (PAX 1935, S. 339). Eine unregelmäßig begrenzte, aus 39 Individuen bestehende Kolonie, die sich auf einem aus Corallineen und Bryozoen bestehendem Konglomerat angesiedelt hat, stellt Abb. 16 dar. Dieses Stück wurde während der 2. Ungarischen Terminfahrt der „Najade“ am 25. April 1914 zwischen Pelagosa und Cajola gesammelt und stammt aus 82–89 m Tiefe (PAX 1937, S. 39). Eine Folge des innigen Zusammenlebens von Schwamm und Krustenanemone ist vielleicht der Besitz gleicher Epöken. In der Körperwand von *Parazoanthus axinellae* von San Giovanni in Pelago wies PAX (1935, S. 340) Gnathiidenlarven nach. Diese Isopoden finden sich nicht selten in Schwämmen, und so liegt die Vermutung nahe, daß sie in diesem Falle sekundär von der *Axinella* auf die Krustenanemone übergegangen sind. Daß *Parazoanthus axinellae* mit Zooxanthellen vergesellschaftet ist, hat schon SEIFERT (1928, S. 497) angegeben.

Substrat. — Die bisher bekannt gewordenen Fundorte von *Parazoanthus axinellae* liegen auf reinem Sandboden, mit Kalkalgen vermischem Sand oder einem

aus Molluskenschalen zusammengesetzten Bruchschill. Auch Steine, seltener Felsboden, werden in der Literatur als Substrat verzeichnet. Freilich ist die Krustenanemone nur sekundär von diesen Böden abhängig, da sie ja auf Schwämmen lebt. In Wirklichkeit kennzeichnen die angegebenen Bodenarten lediglich die Standorte der Axinellen (vgl. S. 23).

**Tiefenverbreitung.** — Das Wohngebiet von *Parazoanthus axinellae* umfaßt die Litoralzone von 27—350 m. Seine adriatischen Fundorte liegen in Tiefen von 35—89 m. Bei Rovigno kommt die Art in 36—38 m vor.

**Verbreitung in der Adria.** — Das Vorkommen von *Parazoanthus axinellae* in der Adria ist seit dem Anfange des 18. Jahrhunderts bekannt. Nach dem gegenwärtigen Stande unserer Kenntnisse bezeichnet eine Linie, die man von Rimini nach Rovigno zieht, die Nordwestgrenze seiner Verbreitung. An der Ostküste findet sich diese Krustenanemone von Veglia bis Lissa. Der südlichste Punkt, an dem sie bisher nachgewiesen werden konnte, ist die Insel Pelagosa. Offenbar nimmt die Dichte der Besiedlung in der Adria von Norden nach Süden rasch zu. Dem nördlichsten Teile der Adria dürfte *Parazoanthus axinellae* sicher fehlen. Bei Rovigno kennen wir einen einzigen Standort (San Giovanni in Pelago), und noch im Quarnero ist die Art recht selten.

Wirklich häufig scheint sie nur an der dalmatinischen Küste, insbesondere in der Umgebung von Sebenico, zu sein (ARNDT u. PAX 1936, S. 24).

**Verbreitung außerhalb der Adria (Abb. 18).** — Außerhalb des Adriatischen Meeres kommt *Parazoanthus axinellae* in der Bucht von Neapel, im Golf von Genua, in der Bucht von Marseille, an der Küste von Korsika, bei La Calle an der Grenze zwischen Tunesien und Algerien sowie an der atlantischen Küste Spaniens (Linares bei Santander) vor. An der französischen Küste reicht das Verbreitungsgebiet von *Parazoanthus axinellae* weiter nach Norden als in der Adria. Dort hat man ihn noch in der Bretagne (Roscoff) gefunden.

**Systematische Stellung.** — Von ANDRES (1883, S. 525) stammt der Vorschlag, den mediterranen *Parazoanthus axinellae* mit dem westindischen *Parazoanthus*

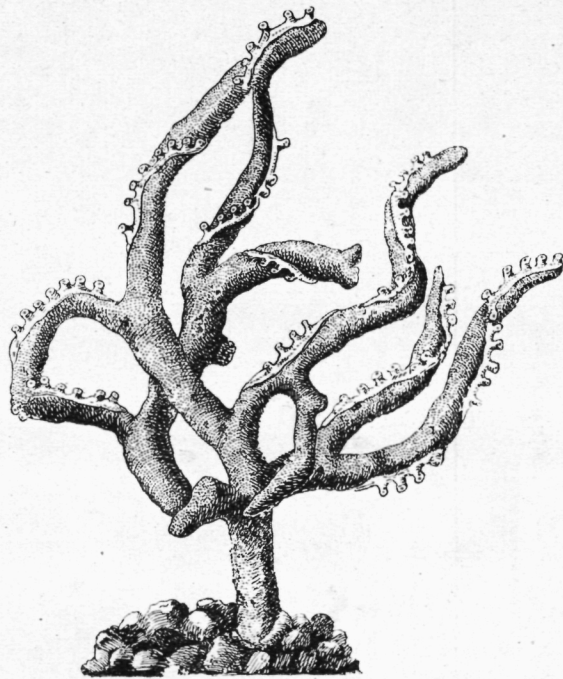


Abb. 17. Die älteste Abbildung von *Parazoanthus axinellae* aus dem 18. Jahrhundert, die die Krustenanemone auf dem Schwamm *Axinella verrucosa* sitzend zeigt. — Nach J. A. BATTARRA (1773).

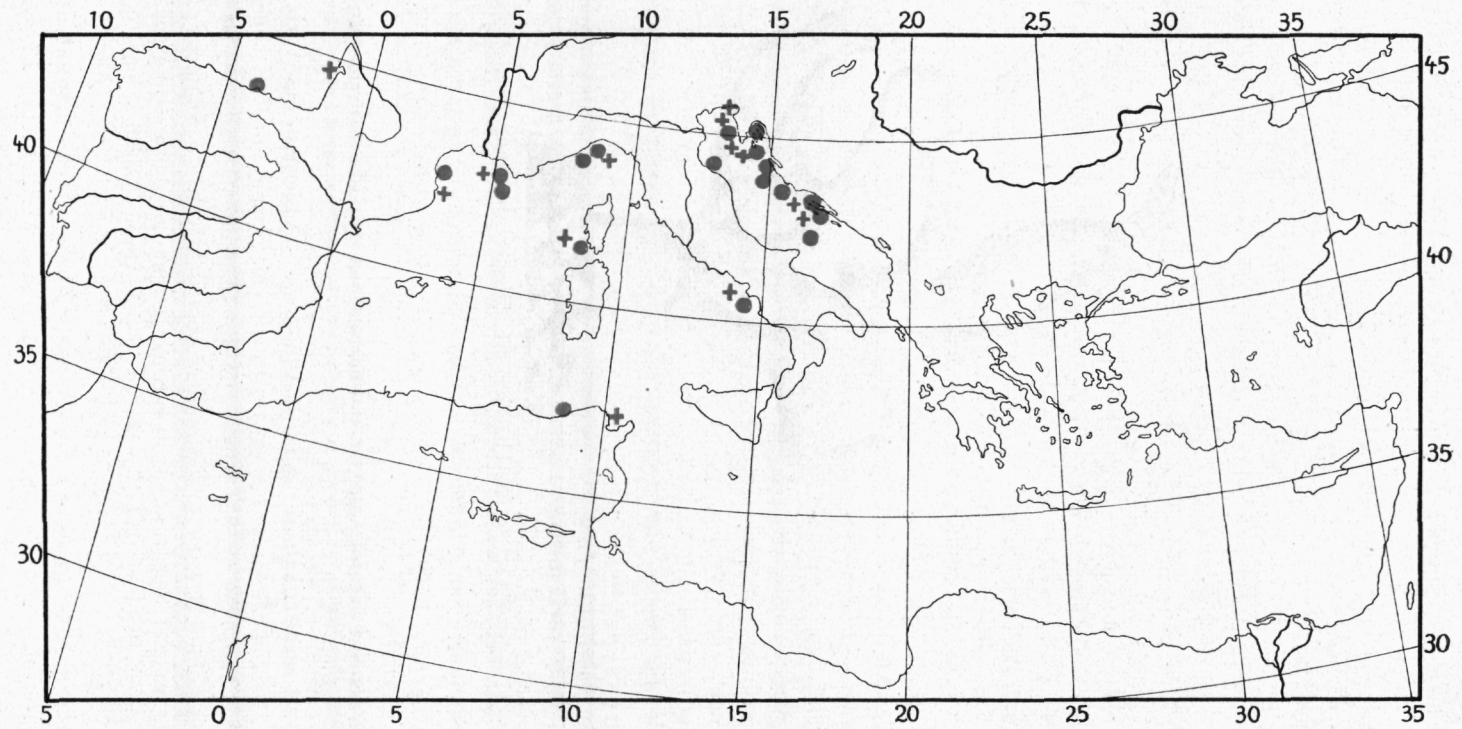


Abb. 18.

Verbreitung von *Parazoanthus axinellae* ● und *Epizoanthus arenaceus* + im Mittelmeer und im Golf von Biskaya. — Original.

*swiftii* (DUCH. et MICH.) zu vereinigen. Er wurde von DUERDEN (1898, S. 463) und ROULE (1900, S. 128) angenommen, von PAX (1910, S. 300) jedoch abgelehnt. Zweifellos handelt es sich um zwei vikariierende Arten, die aus einer gemeinsamen Stammform hervorgegangen sind, sich aber später unter dem Einfluß geographischer Isolierung divergent entwickelt haben (ARNDT u. PAX 1936, S. 6). In der Nordsee kommen zwei spongiobionte *Parazoanthus*-Arten (*anguicomus* (NORM.) und *haddoni* CARLGR.) vor, denen der mediterrane *axinellae* (O. SCHMIDT) aber nicht so nahe steht wie dem westindischen *swiftii* (DUCH. et MICH.).

Auf die Unterschiede adriatischer und ligurischer Stücke ist oben mehrfach hingewiesen worden. Sie sind schon CARLGREN (1935, S. 12) aufgefallen; denn er schließt seine Beschreibung des Genueser Materials mit den Worten: „Gli individui appartengono probabilmente a *P. axinellae*“. Eine vollkommene Übereinstimmung hält auch er für nicht gegeben. Unter diesen Umständen dürfte es am richtigsten sein, *Parazoanthus axinellae* als einen Rassenkreis zu betrachten, innerhalb dessen sich vorläufig folgende zwei Rassen unterscheiden lassen:

*liguricus* nov. subspec. — Holotriche des Mauerblattes 31–35  $\mu$  lang, 36 bis 38 Mesenterien. Auf Schwämmen der Gattung *Thenea*. In 200–350 m Tiefe. Golf von Genua.

*adriaticus* nov. subspec. — Holotriche des Mauerblattes 21–25  $\mu$  lang, 32 Mesenterien. Auf Schwämmen der Gattung *Axinella*. In 36–89 m Tiefe. Nördliche Adria.

Die Abgrenzung weiterer Rassen, von denen eine sicher das Tyrrhenische Meer, eine andere vielleicht den Golf von Biskaya bewohnt, muß künftigen Forschungen vorbehalten bleiben.

### Unterfamilie Zoanthinae.

#### Gattung *Epizoanthus* J. E. GRAY, 1867.

Die Gattung *Epizoanthus* umfaßt sehr kleine bis mittelgroße, meist gelblich oder grau gefärbte Zoanthinen, die entweder frei auf dem Meeresboden liegen oder auf dem Substrat festgewachsen sind. Bei den freilebenden Formen ist das Cönenchym teilweise oder ganz rückgebildet, bei den festgewachsenen als Band- oder Lamellen-cönenchym entwickelt. Alle Arten besitzen ein Fremdkörperskelett, das überwiegend aus Sandkörnern besteht. Der Sphincter ist einfach. Die Mesenterien sind euryknemin; die Geschlechtsverteilung ist diöcisch. Zahlreiche Species<sup>1)</sup> leben mit Einsiedlerkrebsen in Symbiose und bilden Carcinöcien. Epökie ist in der Gattung *Epizoanthus* weit verbreitet. Eine Gruppe von Arten ist spongiobiont und findet sich ausschließlich auf den Kieselschöpfen der Hexactinellidengattung *Hyalonema* (LWOWSKY 1913), eine andere Gruppe bewohnt Wurmröhren der Gattung *Eunice* (TISCHBIEREK 1930). Einige Species sind euryök und besiedeln nicht nur vagile oder sessile Tiere, sondern auch Pflanzen und anorganische Substrate. Nur verhältnismäßig wenige

1) Genaue Angaben über die Zahl der Arten zu machen, hätte kaum praktischen Wert, da sich in der Ausbeute jeder größeren Expedition neue Species finden.

Arten beherbergen in ihren Geweben einzellige Algen. Es hängt dies zum Teil wohl mit der Tatsache zusammen, daß an vielen Standorten dieser Krustenanemonen die Lichtintensität bereits unter der Assimilationsschwelle der Zooxanthellen liegt. Das Wohngebiet aller Arten befindet sich unterhalb der Gezeitenzone. Die Gattung *Epizoanthus* findet sich nicht nur im Litoral und Küstenabyssal, sondern hat auch das Hochseeabyssal bis etwa 4000 m Tiefe besiedelt. Sie ist ausgesprochen kosmopolitisch.

In der nördlichen Adria kommen 6 Arten vor (Abb. 19); in der südlichen Adria sind bisher noch keine Vertreter der Gattung *Epizoanthus* gefunden worden.

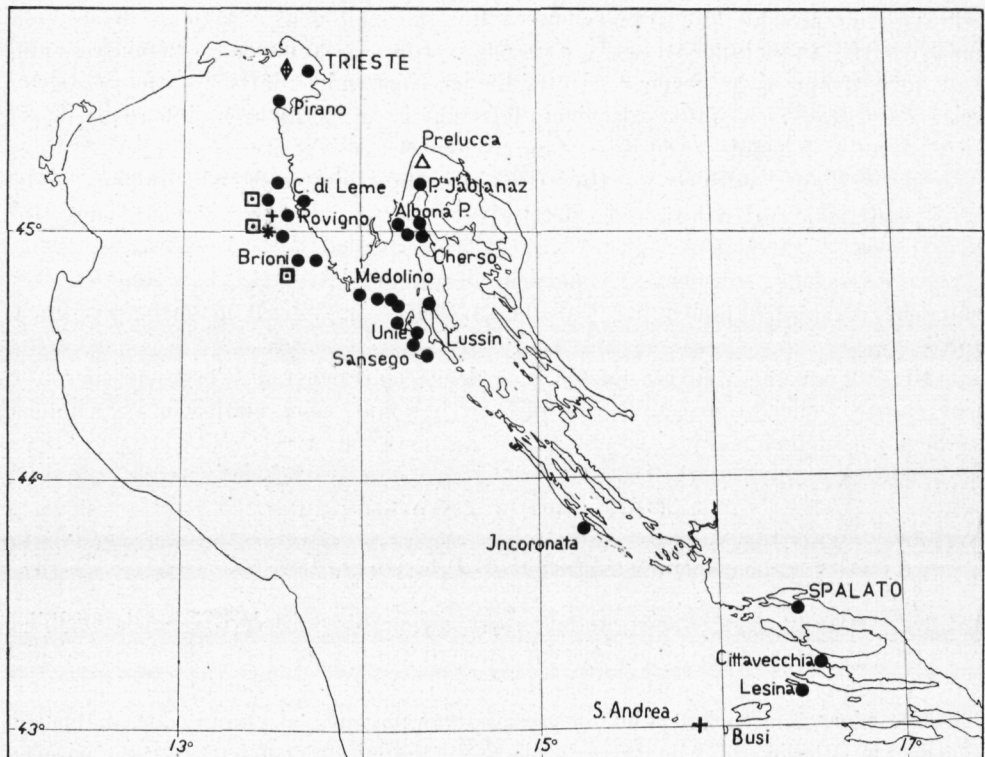


Abb. 19. Verbreitung der Gattung *Epizoanthus* in der nördlichen Adria: ● *E. arenaceus*, + *E. vatovai*, Δ *E. univittatus*, ◻ *E. frenzeli*, \* *E. steueri*, ◆ *E. tergestinus*. — Original.

*Epizoanthus arenaceus* (S. DELLE CHIAJE, 1836).

Synonyma: *Zoanthus arenaceus*, *Mamillifera arenacea*, *Mammillifera arenacea*, *Palythoa arenacea*, *Polythoa arenacea*.

Typus. — Die Art wurde von DELLE CHIAJE vor 100 Jahren beschrieben (Abb. 20). Es ist mit großer Wahrscheinlichkeit anzunehmen, daß die Type nicht mehr vorhanden ist, doch habe ich darüber nichts Sicheres ermitteln können.

**Färbung.** — Die Färbung von *Epizoanthus arenaceus* ist außerordentlich konstant. Wenn trotzdem die Angaben des Schrifttums gerade in dieser Hinsicht stark voneinander abweichen, so ist dies nur auf die Tatsache zurückzuführen, daß es sich um Mischfarben handelt, die sich schwer beschreiben lassen. CARUS (1884, S. 76) sagt: „Color coenenchymatis columnaeque sub tegmine arenaceo albidus“. JOURDAN (1879, S. 42) nennt die Farbe des Cönenchym „brun verdâtre“, ANDRES (1883, S. 522) schreibt: „Cenenchima e colonna bruno-terrei come la sabbia del rivestimento“. HADDON u. SHACKLETON (1891, S. 649) berichten: „Colour dirty sand.“ Tatsächlich zeigen Cönenchym und Scapus der Polypen immer die gleiche Färbung, die ich als graubraun bezeichnen möchte. Das Capitulum und die Bracteen sind hell sandfarben und heben sich scharf von dem dunklen Scapus ab (PAX 1935, S. 341). Die Tentakel sind grau durchscheinend, bisweilen fast farblos, tragen aber immer eine leuchtend weiße Spitze. Die Mundscheibe ist hellbraun mit einem perioralen Ringe krem- bis orangefarbener Makeln. Der Lippensaum ist weiß, das Stomodaeum braun.

**Größe und Wuchsform der Kolonie.** — Die Art bildet schütterte Kolonien, die durchschnittlich 25, bisweilen aber mehr als 100 Einzeltiere umfassen. Wie schon HELLER (1868, S. 21) richtig bemerkt, entspringen die Polypen „einzeln, in größeren oder kleineren Zwischenräumen, von einer dünnen, flachen Haut von unregelmäßig bandartiger Form, die oft sich dichotomisch theilt, bald wieder ein durchbrochenes Netzwerk bildet“. Auch HADDON u. SHACKLETON (1891, S. 649) schreiben der Art zu „a tendency to form linear bands“. Die Abstände zwischen zwei benachbarten Polypen betragen im allgemeinen 2.5–4.5 mm, die Stolonen sind durchschnittlich 1.7 mm breit.

**Habitus der Polypen (Abb. 22).** — Die Polypen sind von zylindrischer Körperform, 8–10 mm hoch, bei einem Körperdurchmesser von 3–4 mm (konservierte Exemplare sind durchschnittlich nur 3 mm hoch und weisen kaum jemals eine beträchtlichere Höhe als 6 mm auf). Die Tentakel erreichen im Zustande stärkster Expansion mehr als Körperlänge. SARS (1857, S. 21) gibt für den Neapeler *Epizoanthus arenaceus* 12 Capitularfurchen an, und dies ist auch für das von mir untersuchte adriatische Material die Normalzahl. In einer auf einem Stein wachsenden Kolonie hatten alle Individuen (44 Stück) 12 Capitularfurchen. Die Untersuchung eines aus

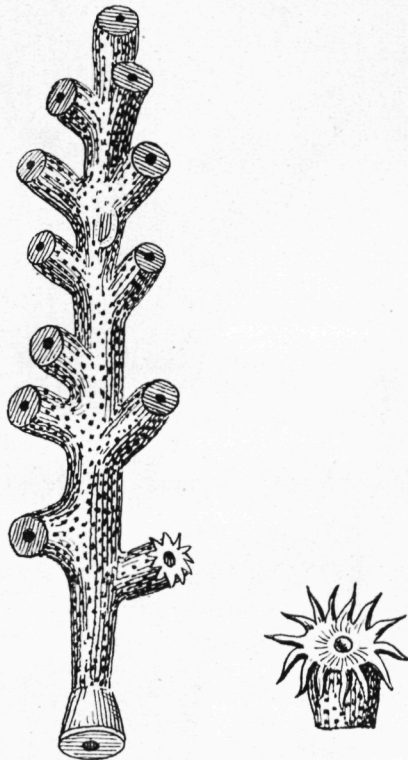


Abb. 20. Die älteste Abbildung von *Epizoanthus arenaceus* aus der ersten Hälfte des 19. Jahrhunderts. Links Habitusbild der Kolonie, rechts ein einzelner Polyp. — Nach S. DELLE CHIAJE (1841).

65 Einzeltieren bestehenden Stockes auf *Murex brandaris* hatte folgendes Ergebnis: 62 Individuen mit 12 und je 1 Tier mit 11, 13 und 14 Capitularfurchen. In Übereinstimmung mit diesen Zählungen

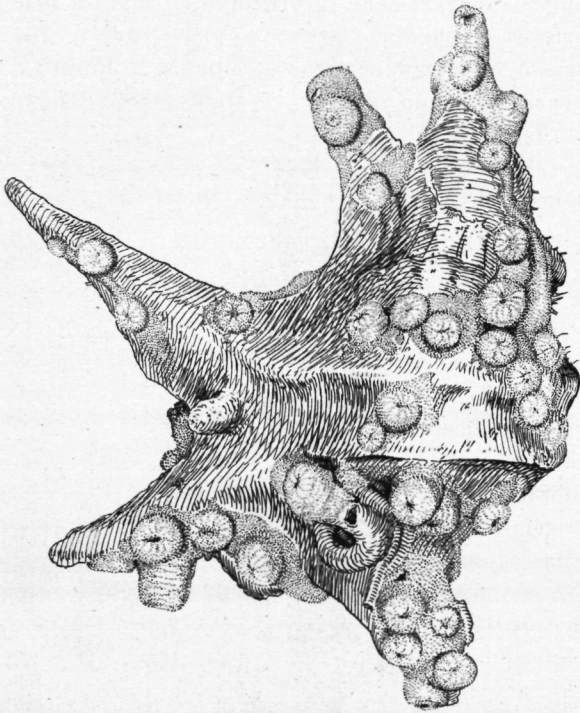


Abb. 21. Großwüchsige Kolonie von *Epizoanthus arenaceus* auf der Schale eines lebenden Pelikansfußes (*Aporrhais pes pelecani*); Polypen kontrahiert. — Original.

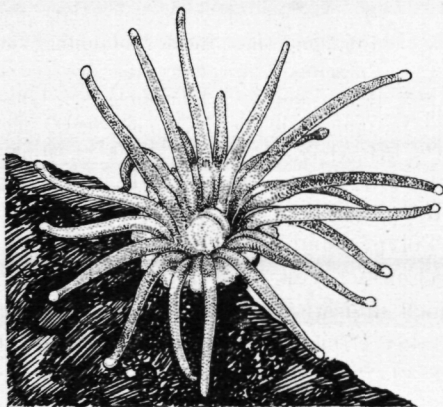


Abb. 22. Polyp von *Epizoanthus arenaceus*, Habitusbild. — Original.

fand FISCHER (1887, S. 429) bei *Epizoanthus arenaceus* in Banyuls 13—14, in Roscoff (S. 404) 12—14 Capitularfurchen, CARLGREN (1935, S. 7) in Genua in 6 Fällen 14 und einmal 16 Capitularfurchen. Wenn ANDRES (1883, S. 523) in seiner Diagnose sagt: „Margine fornito di circa 15 brattee“, so darf man nicht vergessen, daß er mit *arenaceus* auch den nordischen *incratus* DUB. et KOR. vereinigt, der in der Tat 15 und mehr Capitularfurchen besitzt. Allerdings haben auch HADDON u. SHACKLETON (1891, S. 649) bei Neapeler Stücken 15 Capitularfurchen festgestellt. Das Capitulum ist in konserviertem Zustande nicht angeschwollen. Die Angaben über die Zahl der Tentakel schwanken. SARS (1857, S. 12) fand bei Neapeler Tieren 20—24 Tentakel. Nach FISCHER (1887, S. 430) hat die Art in Roscoff 24—28, in Marseille 28, in Arcachon 28—30 und in Neapel

30 Tentakel. Auch HADDON u. SHACKLETON (1891, S. 649) fanden bei Neapeler Stücken 30 Tentakel. Die von mir beobachteten adriatischen Stücke hatten niemals mehr als 24 Tentakel.

Fremdkörperskelett. — Im Durchschnitt weist das Fremdkörperskelett eine Mächtigkeit von 220  $\mu$  auf. Bei Polypen mit besonders dünnem Panzer sinkt dieser Wert auf 160  $\mu$ , um bei sehr stark inkrustierten Tieren auf 320  $\mu$  zu steigen. Im Capitulum ist das Fremdkörperskelett dünner als im Scapus. Nach seiner Struktur ist der Panzer von *Epizoanthus arenaceus* als ein einschichtiges Körnchenskelett zu

bezeichnen. Die durchschnittliche Körnergröße beträgt  $47\ \mu$ . Kohlensaurer Kalk ist an dem Aufbau des Skeletts mit etwa 25 % beteiligt (PAX 1935, S. 342). Die Hauptmasse wird von Sandkörnchen gebildet, auf die durchschnittlich 74 % entfallen. Nur vereinzelt (1 %) kommen zwischen den Sandkörnchen Schwammnadeln vor. Da die Spicula von Spongien im Fremdkörperskelett von *Epizoanthus arenaceus* offenbar nur als zufällige Beimengungen auftreten, ist die Krustenanemone imstande, auch schwammarme oder schwammfreie Böden zu besiedeln. CARLGREN (1935, S. 7) erwähnt unter den Baustoffen des Fremdkörperskeletts von *Epizoanthus arenaceus* auch Foraminiferen, die er bei Exemplaren aus dem Golfe von Genua feststellte.

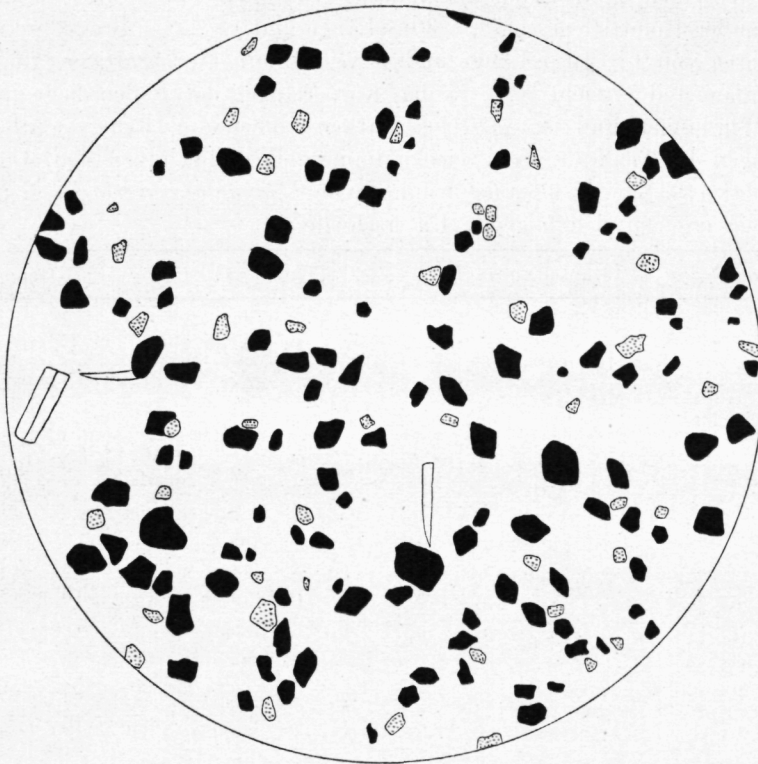


Abb. 23. Korrosionspräparat des Fremdkörperskeletts von *Epizoanthus arenaceus*. Schwammnadeln weiß, Sandkörnchen schwarz, Kalkpartikel punktiert. — Original.

Cnidom (Abb. 10). — Nach einer von HILDEGARD TISCHBIEREK (Breslau) vorgenommenen Untersuchung, deren Resultat ich mit ihrer freundlichen Erlaubnis hier zum ersten Male veröffentliche, treten im Ektoderm der Körperwand von *Epizoanthus arenaceus* Nesselkapseln von  $25\text{--}28\ \mu$  Länge und  $11\text{--}13\ \mu$  Breite auf, deren unregelmäßig aufgewundener, ganz bedornter Faden keinen Halsteil erkennen läßt. Wir haben es offenbar mit Holotrichen im Sinne von WEILL zu tun. In den Tentakeln kommen neben Spirocysten von  $13\text{--}17\ \mu$  Länge und  $3\text{--}3,5\ \mu$  Breite vereinzelte Holotriche von gleicher Beschaffenheit und gleicher Größe wie in der Körperwand

vor. Daneben treten in beträchtlicher Zahl Basitriche mit dünnem, aber deutlich ausgebildetem Achsenteil des Fadens auf; der Faden liegt bei ihnen in regelmäßigen Spiralen um den Achsenkörper. Die Basitriche erreichen eine Länge von 13–14  $\mu$  und eine Breite von 3  $\mu$ . Im Schlundrohrepithel befinden sich Holotriche, die vollkommen denjenigen der Tentakel gleichen, ferner Basitriche von verschiedener Größe: einmal solche von 13–14  $\mu$  Länge, die sich von den Basitriche der Tentakel nicht unterscheiden lassen, ferner aber auch ein größerer Typus von 17–20  $\mu$  Länge. H. TISCHBIEREK hält es für möglich, daß die kleineren Basitriche nicht dem Epithel des Stomodaeums, sondern in Wahrheit dem Ektoderm der Tentakel entstammen und nur durch einen Zufall in das Schlundrohr gelangt sind. Die Mesenterialfilamente enthalten außer Holotrichen von 25–30  $\mu$  Länge und 11–13  $\mu$  Breite mikrobasische Mastigophoren von 15–19  $\mu$  Länge und 4–5  $\mu$  Breite. Ihr kräftiger, am Ende bedornter Anfangsteil erreicht  $\frac{1}{2}$ – $\frac{2}{3}$  der Körperlänge; der Faden liegt in unregelmäßigen Windungen und ist auch bei starker Abblendung wenig sichtbar. Diese Feststellungen H. TISCHBIEREKS weichen immerhin erheblich von den Angaben ab, die CARLGREN (1935, S. 7) über das Cnidom von *Epizoanthus arenaceus* gemacht hat. Im einzelnen ergeben sich folgende Unterschiede:

Körperregion	Kapseltypus	Rovigno	Genua
Mauerblatt	Holotriche	25–28 $\mu$ lang 11–13 $\mu$ breit	a) 22–26 $\mu$ lang 10 $\mu$ breit b) 24–26 $\mu$ lang 6–7 $\mu$ breit
Tentakel	Spirocysten	13–17 $\mu$ lang 3–3,5 $\mu$ breit	a) 12 $\mu$ lang 2 $\mu$ breit b) 22 $\mu$ lang 3,5–4 $\mu$ breit
	Holotriche	15–28 $\mu$ lang 11–13 $\mu$ breit	24–29 $\mu$ lang 10–11 $\mu$ breit
	Basitriche	13–14 $\mu$ lang 3 $\mu$ breit	17–19 $\mu$ lang 2,5 $\mu$ breit
Schlundrohr	Holotriche	25–28 $\mu$ lang 11–13 $\mu$ breit	24–29 $\mu$ lang 10–11 $\mu$ breit
	Basitriche	a) 13–14 $\mu$ lang 3 $\mu$ breit b) 17–20 $\mu$ lang 3 $\mu$ breit	
Mesenterien	Holotriche	25–30 $\mu$ lang 11–13 $\mu$ breit	24–31 $\mu$ lang 10–12 $\mu$ breit
	mikrobasische Mastigophoren	15–19 $\mu$ lang 4–5 $\mu$ breit	24–27 $\mu$ lang 5–7 $\mu$ breit

Wie diese Differenzen zu erklären sind, ist eine schwer zu beantwortende Frage. Die Messungen sind von Forschern ausgeführt worden, die über langjährige Erfahrungen in der Untersuchung der Nesselorgane von Anthozoen verfügen. Die Methode, deren

sie sich bedienten, war in beiden Fällen die gleiche. Allerdings stand H. TISCHBIEREK vorzüglich konserviertes Material zur Verfügung, während CARLGREN ausdrücklich die „cattiva conservazione“ seiner Stücke hervorhebt. Aber diese verschiedene Beschaffenheit des Ausgangsmaterials allein ist sicher nicht die Ursache der immerhin recht beträchtlichen Abweichungen. Wesentlicher ist vielleicht schon die Tatsache, daß H. TISCHBIEREK sich der modernen, von WEILL (1934) vorgeschlagenen Nomenklatur bedient, während CARLGREN das ältere Einteilungsprinzip SEIFERTS (1928) benützt. Aber dieser Umstand könnte nur eine Zuteilung der einzelnen Kapseltypen zu verschiedenen Kategorien zur Folge haben, während die absoluten Werte in den verschiedenen Körperteilen übereinstimmen müßten. Dies ist aber keineswegs der Fall. So bleibt nur die Annahme übrig, daß entweder die Variabilität des Cnidoms größer ist, als man bisher angenommen hat, wodurch es an taxonomischer Bedeutung verlieren würde, oder daß wir es — ähnlich wie bei *Parazoanthus axinellae* — mit einem Rassenkreis zu tun haben, der sich in eine Anzahl schon durch die Zusammensetzung ihres Cnidoms unterscheidbarer Rassen gliedert. Während aber bei *Parazoanthus axinellae* immerhin genügend zahlreiche Messungen aus verschiedenen Teilen seines Verbreitungsgebietes vorliegen, trifft dies für *Epizoanthus arenaceus* nicht zu<sup>1)</sup>, und so bleibt nichts anderes übrig, als die Entscheidung dieser Frage auf eine spätere Zeit zu vertagen.

Sphincter (Abb. 24). — Der verhältnismäßig lange Ringmuskel besteht aus 45—50 Maschen und keilt nach oben und unten allmählich aus. Seine größte Breite erreicht er am unteren Ende des oberen Drittels. Er nimmt fast die gesamte Breite der Mesogloea ein und ist in seinem ganzen Verlaufe von Ektoderm und Entoderm im allgemeinen etwa gleich weit entfernt. Nur am Anfang des unteren Drittels nähert er sich etwas dem Entoderm, und die gleiche Erscheinung beobachtet man an seinem untersten Ende, wenigstens bei den letzten beiden Maschen. Die überwiegende Zahl der Muskelmaschen ist transversal gelagert, schmal,



Abb. 24. Querschnitt durch den mesoglöalen Sphincter von *Epizoanthus arenaceus*. Die mesoglöale Beschaffenheit des Ringmuskels ist ein Kennzeichen der Gattung *Epizoanthus*. — Original.

1) HADDON u. SHACKLETON (1891, S. 649) sagen über das Neapeler Material nur: „Nematocysts are present in the ectoderm of the oesophagus, and in the mesenterial filaments.“

meist ausgesprochen schlitzförmig. Nur in der unteren Sphincterhälfte weisen sie einen unregelmäßigen Umriß auf. Meist entfällt nur eine Masche auf die Breite der Mesogloea. Doch kommt es gelegentlich auch vor, daß einmal zwei Maschen nebeneinander liegen. Im allgemeinen ist dies jedoch als Ausnahme zu betrachten. Die bindegewebigen Scheidewände zwischen den Muskelmaschen sind teils dünn, teils weisen sie eine beträchtliche Dicke auf. In der Form seiner Muskelmaschen stimmt der Sphincter adriatischer Exemplare gut mit der Abbildung überein, die HADDON u. SHACKLETON (1891, Taf. 60, Fig. 4) von dem Ringmuskel Neapolitaner Stücke geben. Ob auch das ganze Querschnittsbild gleich ist, läßt sich nicht feststellen, da die beiden Autoren nur den distalen Teil des Sphincterquerschnittes abbilden. Starke Abweichungen von meinen Befunden zeigt der von CARLGREN (1935, S. 8) gezeichnete Sphincter Genueser Exemplare. Nicht nur die Gesamtzahl der Muskelmaschen, auch ihre Form ist wesentlich verschieden.

Mesenterien. — Wie die Zahl der Capitularfurchen und der Tentakel Schwankungen unterliegt, so ist auch die Anzahl der Mesenterien nicht konstant. Mehrere Polypen verschiedener Standorte aus der Umgebung von Rovigno, die ich anatomisch untersucht habe, hatten 24 Mesenterien. In einem Falle stellte ich 28 Mesenterien fest, also die gleiche Zahl, die CARLGREN bei Genueser Tieren beobachtet hat.

Laichzeit. — Im Schrifttum finden sich keine Angaben über den Eintritt der Geschlechtsreife bei *Epizoanthus arenaceus*. Im April von mir bei Rovigno gesammelte Tiere hatten Hoden, die noch nicht ganz reif waren. Die Art dürfte daher in der Adria Frühjahrs- oder Sommerlaicher sein.

Larve. — Über die Entwicklung von *Epizoanthus arenaceus* ist nichts bekannt.

Standort. — Über den Standort von *Epizoanthus arenaceus* liegen einige Angaben im Schrifttum vor. HELLER (1868, S. 21) fand die Art „bei Lesina als Überzug auf Steinen“, STOSSICH (1885, S. 200) in der Adria „sopra pietre, *Murex* ed *Eupagurus*“, GRAEFFE (1884, S. 340) im Triester Golf nicht selten auf *Murex*-Gehäusen, auch auf Steinen und anderen Gegenständen. „*Eupagurus*-Arten“ — so schreibt GRAEFFE — „sind oft die Träger solcher Kolonien“.

Nach den Beobachtungen, die BÖHNKE (1936, S. 214) bei Pirano machte, saßen fast alle Exemplare „auf beweglichen Wirtstieren, vorwiegend auf den Häusern von Einsiedlerkrebsen, *Murex brandaris* und *Murex trunculus* und der Pelikanfußschnecke, aber auch auf den Schalen der Archenmuschel, den Röhren der Wurmschnecke *Vermetus* u. a.“ Im Golf von Neapel besiedelt *Epizoanthus arenaceus* nach SARS (1857, S. 21) die Schalen von *Murex brandaris* und den Mantel von *Cynthia*-Arten, namentlich *Cynthia microcosmus*. ANDRES (1880, S. 335) charakterisiert die Species auf Grund seiner Beobachtungen in Neapel „saxis conchisque adnata“. In der Umgebung von Genua machte ISSEL (1910, S. 341) die Beobachtung, daß das Männchen von *Paguristes*, sobald sein Kopfbruststück eine Länge von etwa 15 cm erreicht hat, den *Suberites*, mit dem es zuerst zusammengelebt hat, aufgibt und eine Molluskenschale bezieht, auf der sich gewöhnlich eine Aktinie festsetzt. Dazu bemerkt er in einer Fußnote: „Per lo più l'*Adamsia Rondeletti* D. CH., meno spesso la *Polythoa arenacea* D. CH.“. Auch ROULE (1900, S. 128) stellte im Golf von Propriano (Korsika) ein Zu-

sammenleben von *Epizoanthus arenaceus* und *Paguristes oculatus* fest. JOURDAN (1879, S. 42) sammelte die Art im Golf von Marseille „sur les pierres . . . et sur les coquilles vides des fonds vaseux“, MOUCHET (1930, S. 1 ff.) im Exkursionsgebiet der Zoologischen Station Salammô auf der Schale von *Murex brandaris*, die von einem *Paguristes oculatus* bewohnt war. Ähnlich liegen die Verhältnisse im Golf von Gascogne. Dort fand FISCHER (1887, S. 430) *Epizoanthus arenaceus* auf Molluskenschalen und auf dem Mantel von *Cynthia*. Im Bassin d'Arcachon bevorzugt die Krustenanemone nach demselben Autor (1889, S. 291) die Schalen von *Aporrhais pes pelecani*. Auch CARLGREN (1935, S. 7) erhielt aus Genua Kolonien, die auf der gleichen Schneckenart saßen. MILNE EDWARDS u. BOUVIER (1900, S. 227) erwähnen eine von der atlantischen Küste Frankreichs stammende, mit *Palythoa arenacea* bedeckte *Chenopus*-Schale, die von *Eupagurus cuanensis* bewohnt war. Nach diesen Angaben in der Literatur gewinnt es den Anschein, als wenn *Epizoanthus arenaceus* als Standort die Gehäuse von *Murex brandaris* bevorzugt, die von *Paguristes oculatus* bewohnt werden. Daneben stellen, wenigstens in einem Teil des Verbreitungsgebietes, die Schalen von *Aporrhais pes pelecani* ein gern gewähltes Substrat dar. Neben *Paguristes oculatus* kommt *Eupagurus cuanensis* als Partner vor. Daß dieses Zusammenleben mit Einsiedlerkrebsen jedoch nur fakultativ ist, beweist die Tatsache, daß *Epizoanthus arenaceus* sich auch auf dem Mantel von Tunicaten, auf Steinen oder einer anderen Unterlage ansiedelt.

Mir selbst lagen aus unseren Fängen der Jahre 1934 und 1935<sup>1)</sup> von der Westküste Istriens 112 Kolonien vor. Von diesen wuchsen 93 % auf einem organischen Substrat, 7 % hatten sich auf einer anorganischen Unterlage angesiedelt. Man wird also mit Recht behaupten dürfen, daß in der Umgebung von Rovigno *Epizoanthus arenaceus* in der Regel auf einer Unterlage organischer Herkunft zu finden ist. Von den 112 mir zur Verfügung stehenden Kolonien lebten 73 auf Molluskenschalen, und unter diesen waren es wiederum die Gehäuse von *Aporrhais pes pelecani* (L.), die bei weitem am häufigsten als Unterlage benutzt wurden (Abb. 25). *Epizoanthus arenaceus* verhält sich in der Umgebung von Rovigno also ebenso wie nach FISCHERS (1889, S. 291) Bericht im Bassin d'Arcachon. Insgesamt lagen mir 22 Kolonien auf *Aporrhais pes pelecani* vor, deren Individuenzahl zwischen 4 und 63 schwankte. Durchschnittlich war ein Pelikansfuß mit 23 Individuen besetzt. 13 Kolonien befanden sich auf den Gehäusen lebender Schnecken, 9 Kolonien auf solchen, die von Einsiedlerkrebsen bewohnt waren. Lebende Schnecken werden also von den Krustenanemonen bevorzugt. Bemerkenswert erscheint aber die Tatsache, daß die mit Einsiedlerkrebsen zusammenlebenden Stöcke durchschnittlich mehr Einzeltiere enthalten als die auf dem Gehäuse lebender *Aporrhais* angesiedelten Kolonien. Die mit Paguriden vergesellschafteten Kolonien enthalten durchschnittlich 26, die auf lebenden *Aporrhais* wachsenden 23 Individuen. Es hat also fast den Anschein, als wenn das Zusammenleben mit dem Einsiedlerkrebs das Wachstum der Krustenanemonen begünstigt. Als Partner stellte ich achtmal *Paguristes oculatus* (FABR.), einmal *Paguristes cuanensis*

1) Die Ausbeute des Jahres 1936 habe ich nicht mehr im einzelnen statistisch ausgewertet, weil sie nichts grundsätzlich Neues bot.

(THOMPS.) fest. Nur selten waren die von *Epizoanthus arenaceus* bewohnten *Aporrhais*-Gehäuse frei von anderen Organismen (Abb. 21). In den meisten Fällen trugen sie einen mehr oder minder dichten Bewuchs von Schwämmen (Abb. 25). Herr Professor ARNDT (Berlin) stellte folgende Arten fest: *Cliona viridis* (O. SCHMIDT), *Cliona celata*

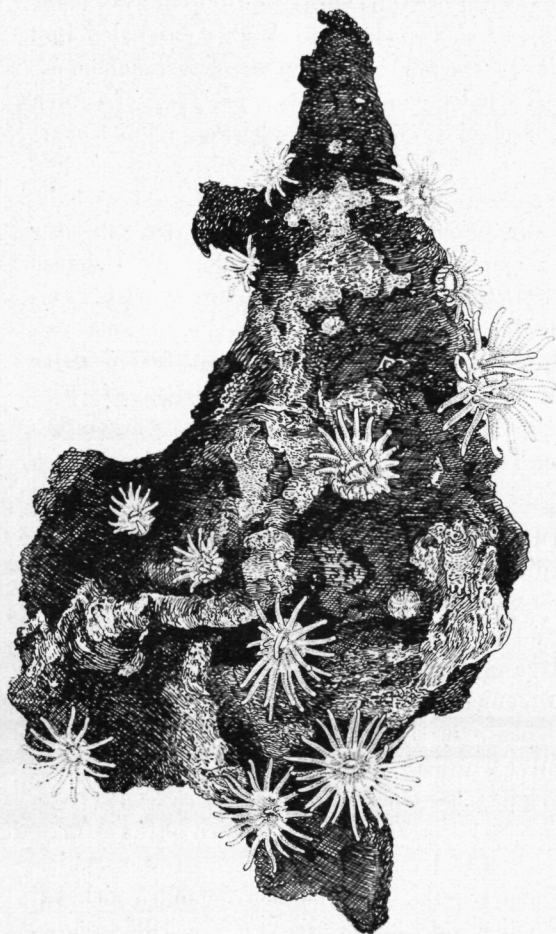


Abb. 25. Kolonie von *Epizoanthus arenaceus* auf einer von *Paguristes oculatus* bewohnten Schale von *Aporrhais pes pelecani*. — Original.

GRANT, *Tethya aurantium* (PALL.), *Dictyoclathria morisca* (O. SCHMIDT), *Cacospongia scalaris* O. SCHMIDT, *Spongelia fragilis* v. LENDENF., *Adocia cinerea* GRANT und *Hircinia variabilis* (O. SCHMIDT). Keiner dieser Schwämme hat einen Einfluß auf das Wachstum der Krustenanemonen oder die Zusammensetzung ihres Fremdkörperskeletts ausgeübt. Die Schale von *Aporrhais pes pelecani* diente also Zoanthiden und Schwämmen lediglich als gemeinsamer Standort. Eine wechselseitige Beeinflussung hat nicht stattgefunden. Auch die Bryozoen, die sich gelegentlich in der Nachbarschaft von *Epizoanthus arenaceus* auf einem *Aporrhais*-Gehäuse niederlassen, üben auf die Wuchsform der Kolonie keinen Einfluß aus. Einmal fanden wir bei Brioni einen lebenden Pelikanfuß, der außer mit einer aus 5 Individuen bestehenden Kolonie von *Epizoanthus arenaceus* mit einer *Calliactis parasitica* (COUCH) besetzt war.

Am zweithäufigsten dient bei Rovigno das Gehäuse von *Murex trunculus* der Krustenanemone als Standort. Mir lagen 15 Kolonien vor, die aus 6—110 Individuen bestanden. Durchschnittlich enthielt ein Stock 36 Polypen. Die auf *Murex trunculus*

sitzenden Stöcke von *Epizoanthus arenaceus* sind also größer als die auf *Aporrhais* angesiedelten Kolonien. Selten fanden wir die Krustenanemone auf dem Gehäuse einer lebenden *Murex trunculus*; meistens saßen sie auf Schalen, die von *Paguristes oculatus* (FABR.) bewohnt waren. Ein Einfluß der Symbiose auf das Wachstum der Krustenanemone ließ sich nicht feststellen, da das zur Verfügung stehende Material nicht umfangreich genug war. Auch die *Murex trunculus*-Gehäuse trugen vielfach einen Schwammbewuchs, der nach den Feststellungen von Herrn Professor ARNDT

(Berlin) meistens aus *Cliona celata* GRANT, seltener aus *Adocia* cf. *cinerea* bestand. Ein *Murex trunculus* trug neben einer Kolonie von *Epizoanthus arenaceus* einen Schwamm (*Adocia* cf. *cinerea*) und eine Aktinie [*Calliactis parasitica* (COUCH)]. Nicht ganz so häufig wie *Murex trunculus* dient *Murex brandaris* als Substrat von *Epizoanthus arenaceus*. Mir standen 11 Kolonien mit 11—65 Einzeltieren zur Verfügung. Die Durchschnittsgröße der Stöcke betrug 37 Individuen. Gegenüber *Paguristes oculatus* zeigten die auf *Murex brandaris* sitzenden Krustenanemonen das gleiche Verhalten wie ihre auf *Murex trunculus* sitzenden Artgenossen. Der Schwammbewuchs der *Murex brandaris*-Schalen bestand aus *Mycale contarinii* (V. MART.), *Dictyoclathria morisca* (O. SCHMIDT), *Adocia* cf. *cinerea* GRANT und *Dysidea fragilis* MONTAGU. Ein Einfluß des Bewuchses auf die Zoanthiden war nicht erkennbar, was immerhin auffällig ist, da man wohl nicht annehmen kann, daß die Krustenanemonen in jedem einzelnen Falle die ersten Ansiedler waren. Ein mit *Cliona celata* GRANT und *Adocia* spec. bewachsenes Gehäuse von *Murex brandaris*, das mit einer aus 35 Polypen bestehenden Kolonie von *Epizoanthus arenaceus* überzogen war und daneben noch eine *Calliactis parasitica* trug, fischten wir in den Gewässern um Brioni. Zwischen *Epizoanthus arenaceus* und *Calliactis parasitica* muß also eine wechselseitige Immunität bestehen. Daß *Calliactis parasitica* sich gegen das Nesselgift von *Adamsia palliata* als immun erweist, ist bekannt (CANTACUZÈNE u. COSMOVICI 1925).

Bilden *Aporrhais pes pelecani*, *Murex trunculus* und *Murex brandaris* mehr oder minder regelmäßig den Standort von *Epizoanthus arenaceus*, so wird man die Schalen von *Arca noae* immerhin schon zu den Ersatzsubstraten rechnen. Ich fand im ganzen nur 7 Kolonien, die aus 8—42, durchschnittlich aus 19 Individuen bestanden. Auf *Arca noae* bildet die Krustenanemone also kleinere Stöcke als an ihren normalen Standorten. Zwar besiedelt *Epizoanthus arenaceus* sowohl lebende als auch tote *Arca noae*, aber die auf lebenden Muscheln wachsenden Kolonien sind durchschnittlich individuenreicher als diejenigen, die man auf leeren Schalen findet. Als Bewuchs traten neben den Krustenanemonen *Spongelia fragilis* V. LENDENF. gelegentlich auch *Dictyoclathria morisca* (O. SCHMIDT) auf.

Drei Kolonien von *Epizoanthus arenaceus* fand ich auf leeren Schalen von *Pectunculus glycymeris* FABR. et HUXLEY, die mit *Cliona celata* GRANT und *Adocia* spec. bewachsen waren. Die Kolonien bestanden aus 22—35, durchschnittlich aus 27 Individuen. Zwei Stöcke, die sich auf leeren *Pecten*-Schalen angesiedelt hatten, enthielten 12 und 81 Einzeltiere. Je eine Kolonie fand ich auf *Pseudomurex meyendorffi* CALC., *Cerithium vulgatum* (BRUG.), *Pinna nobilis* L., einer mit *Cliona viridis* (O. SCHMIDT) und *Cliona celata* GRANT bewachsenen *Turritella communis* RISSO und einer von *Dictyoclathria morisca* (O. SCHMIDT) überzogenen *Nassa limata* SCHEMN. Es waren dies kleine bis mittelgroße Stöcke. Eine auffallend individuenreiche, aus 68 Einzeltieren bestehende Kolonie hatte sich auf einer *Cassidaria echinophora* LAM. angesiedelt (Abb. 26). Schließlich enthielt unsere Sammlung auch noch sieben nicht näher bestimmbare Schalenbruchstücke von Mollusken, die zum Teil einen Bewuchs von *Cliona celata* GRANT, *Dictyoclathria morisca* (O. SCHMIDT) und *Adocia* spec. und 1—31, durchschnittlich 12 Exemplare von *Epizoanthus arenaceus* trugen.

16 % der von mir gesammelten Kolonien saßen auf Ascidien, und hier war es wiederum der in der Literatur schon mehrfach als Standort von *Epizoanthus arenaceus* angegebene *Microcosmus vulgaris* HELLER, der ganz offensichtlich von der Krustenanemone bevorzugt wurde. Meine eigene Ausbeute enthält 12 Kolonien mit 3—109 Individuen; im Durchschnitt ergibt sich für die auf *Microcosmus* wachsenden Stöcke ein Umfang von 30 Einzeltieren.

Einen von *Epizoanthus arenaceus* besiedelten *Microcosmus* zeigt Abb. 27. Die Krustenanemone hat sich in diesem Falle nicht nur auf dem Mantel des Tunikats angesiedelt, sondern sitzt auch auf einem kleinen Hornschwamm (*Cacospongia scalaris* O. SCHMIDT). In diesem Falle war also der Schwamm bereits vorhanden, als die *Epizoanthus*-Larve sich auf ihm niederließ. Ebenso scheint es sich mit dem Kieselschwamm *Crella pertusa* TORS. zu verhalten,

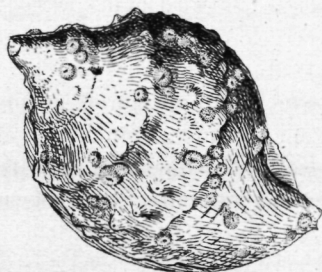


Abb. 26. Kleinwüchsige, aber individuenreiche Kolonie von *Epizoanthus arenaceus* auf *Cassidaria echinophora*. — Original.

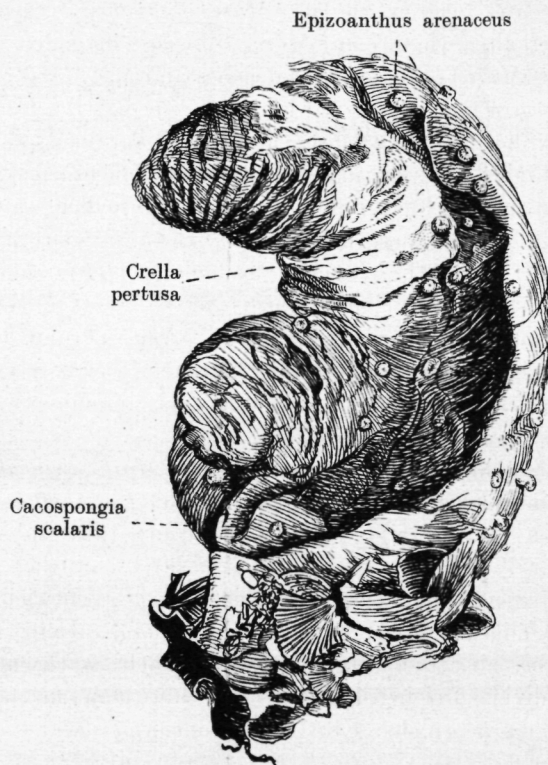


Abb. 27. *Microcosmus vulgaris*, besetzt mit der Krustenanemone *Epizoanthus arenaceus* und den Schwämmen *Crella pertusa* und *Cacospongia scalaris*. — Original.

der nicht nur mehrere *Epizoanthus* umwuchert, sondern auf dessen Oberfläche sich auch drei Polypen befinden. In beiden Fällen wird weder der Schwamm durch die Krustenanemone noch diese durch die Spongie beeinträchtigt. Ein im Triester Museum aufbewahrter *Microcosmus* mit dem Fundort „Dalmazia“ trägt eine aus 28 Individuen bestehende Kolonie von *Epizoanthus arenaceus*. Einmal fand ich in der Umgebung von Rovigno eine mit 16 Exemplaren von *Epizoanthus arenaceus* überzogene *Ascidia mammillata* Cuv. Auch andere Ascidien werden von der Krustenanemone als Substrat angenommen.

Viel seltener als auf Molluskenschalen und dem Mantel von Tunicaten läßt sich *Epizoanthus arenaceus* auf einem Schwamm<sup>1)</sup> nieder. Nach der Bestimmung von Herrn Professor ARNDT (Berlin) handelt es sich um folgende Arten: *Dictyoclathria morisca* (O. SCHMIDT), *Myxilla prouhoi* TOPS., *Hircinia variabilis* F. E. SCHULZE, *Cacospongia cavernosa* (O. SCHMIDT), *Cacospongia scalaris* O. SCHMIDT, *Crella pertusa* TOPS. und *Cliona viridis* (O. SCHMIDT). *Dictyoclathria morisca* stellten wir zweimal, alle übrigen Spongien nur je einmal als Standort von *Epizoanthus arenaceus* fest. Im allgemeinen scheinen Schwämme kein besonders günstiges Substrat für *Epizoanthus arenaceus* zu bilden, denn die auf ihnen lebenden Kolonien sind kleiner als die auf Mollusken und Tunicaten vorkommenden Stöcke. Eine Wurmröhre fand ich nur einmal als Standort von 8 *Epizoanthus arenaceus*. Kalkalgen erscheinen in meinen Protokollen fünfmal, Steine achtmal als Substrat dieser Krustenanemone. Ein von HOLLY 1930 in Spalato gesammelter Stein (Naturhistorisches Museum Wien Nr. 39) war mit 7 Polypen von *Epizoanthus arenaceus* besetzt. Stellen wir das Ergebnis unserer Aufzeichnungen noch einmal übersichtlich zusammen, so ergibt sich folgendes Bild:

Substrat	Zahl der Kolonien	Absolute Zahl der Individuen	Durchschnittliche Zahl der Individuen
<i>Aporrhais pes pelecani</i> . . . . .	22	4—63	23
<i>Murex trunculus</i> . . . . .	15	6—110	36
<i>Murex brandaris</i> . . . . .	11	14—65	37
<i>Arca noae</i> . . . . .	7	8—42	19
<i>Pectunculus glycymeris</i> . . . . .	3	22—35	27
<i>Pecten spec.</i> . . . . .	2	12—81	47
<i>Pseudomurex meyendorffi</i> . . . . .	1	11	11
<i>Cerithium vulgatum</i> . . . . .	1	22	22
<i>Pinna nobilis</i> . . . . .	1	6	6
<i>Turritella communis</i> . . . . .	1	5	5
<i>Nassa limata</i> . . . . .	1	11	11
<i>Cassidaria echinophora</i> . . . . .	1	68	68
Schalenbruchstücke von Mollusken . .	7	1—31	12
<i>Microcosmus vulgaris</i> . . . . .	12	3—109	30
<i>Ascidia mammillata</i> . . . . .	1	16	16
Unbestimmte Ascidien . . . . .	5	6—61	23
<i>Dictyoclathria morisca</i> . . . . .	2	5—13	9
<i>Myxilla prouhoi</i> . . . . .	1	18	18
<i>Hircinia variabilis</i> . . . . .	1	14	14
<i>Cacospongia cavernosa</i> . . . . .	1	16	16
<i>Cacospongia scalaris</i> . . . . .	1	1	1
<i>Crella pertusa</i> . . . . .	1	3	3
<i>Cliona viridis</i> . . . . .	1	7	7
Wurmröhre . . . . .	1	8	8
Kalkalgen . . . . .	5	1—34	16
Steine . . . . .	8	1—44	25

1) Daß Schwämme sich auf einer Krustenanemone ansiedeln und diese dadurch zum Absterben bringen, habe ich niemals beobachtet. Dagegen konnte ich nach Abschluß meiner Untersuchungen mehrmals feststellen, daß das Wachstum von *Dictyoclathria morisca* und *Cacospongia mollior* bisweilen aufhört, wenn diese Schwämme mit Krustenanemonen in Berührung kommen.

Auf Grund meiner Beobachtungen, die sich auf 112 Kolonien mit 2837 Einzeltieren erstreckten, läßt sich nunmehr folgendes sagen: Im Gegensatz zu dem stenöken, spongiobionten *Parazoanthus axinellae* ist *Epizoanthus arenaceus* euryök und, obwohl er gelegentlich auf Schwämmen vorkommt, bestimmt nicht spongiophil. Normalerweise kommt die Art als Epök auf Schnecken (*Aporrhais*, *Murex*) und Manteltieren (*Microcosmus*) vor<sup>1)</sup>. Auf diesen Wirten erreichen nicht nur die Kolonien ihre maximale Durchschnittsgröße, sondern bilden auch die größten Stöcke, die überhaupt je beobachtet worden sind (mehr als 100 Individuen). Fakultativ lebt die Krustenanemone in Symbiose mit Einsiedlerkrebsen, und zwar meistens mit *Paguristes oculatus*, ausnahmsweise auch mit *Paguristes cuanensis*. Dieses Zusammenleben mit Einsiedlerkrebsen erweist sich für die Zoanthide insofern als günstig, als die sym-

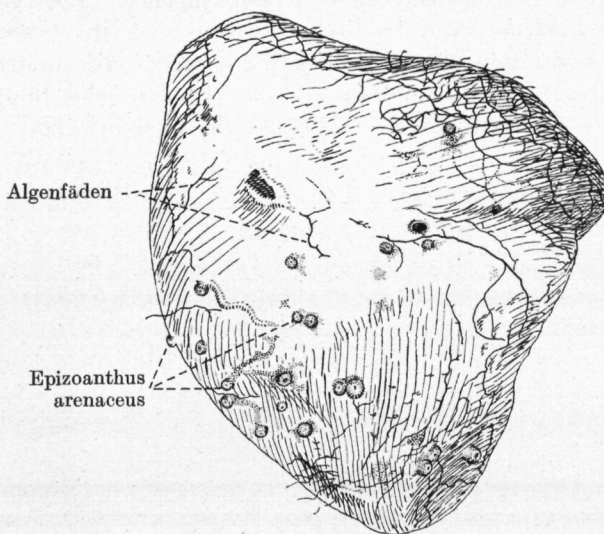


Abb. 28. Kalkgeröll, mit Algenfäden und einer kleinen Kolonie von *Epizoanthus arenaceus* überzogen. — Original.

biontisch lebenden Kolonien individuenreicher sind als diejenigen, die sich auf leeren Molluskenschalen angesiedelt haben. *Epizoanthus arenaceus* kommt auch auf Schwämmen, Kalkalgen und Steinen vor, doch bieten diese Substrate der Krustenanemone ungünstigere Wachstumsbedingungen. Bisweilen fanden wir auf diesen Substraten nur einen einzigen Polypen oder eine einzige aus wenigen Individuen bestehende Kolonie. Diese Tiere waren fast immer kleinwüchsig. Da sie sich aber als geschlechtsreif erwiesen, kann man sie nicht als unentwickelte Tiere deuten, sondern hat in ihnen Kümmer-

formen zu erblicken. Die Ansiedlung auf anormalen Substraten verhindert also bei *Epizoanthus arenaceus* zwar nicht den Eintritt der Geschlechtsreife, beeinträchtigt aber das Wachstum der Kolonie. Ähnliche Beobachtungen hat schon JOURDAN (1879, S. 42) im Golf von Marseille gemacht: „Les colonies de ce Zoanthaire se rencontrent sur les pierres, dans les calanques de la côte de Pomègue, et sur les coquilles vides des fonds vaseux. Suivant qu'elles habitent l'une ou l'autre de ces stations, ces colonies prennent des formes qui pourraient les faire considérer comme appartenant à deux espèces distinctes.“ Wenn er hervorhebt, daß die auf

1) Innerhalb der Küstengewässer Istriens zeigt *Epizoanthus arenaceus* nicht überall das gleiche Verhalten. So kenne ich bei dem Scoglio Porèr nordwestlich der Brionischen Inseln einen Standort, an dem die Art überwiegend auf *Microcosmus* vorkommt, obwohl ihr Schalen von *Aporrhais* und *Murex* in hinreichender Zahl zur Verfügung stehen.

Steinen vorkommenden Tiere im allgemeinen kleinwüchsig seien, so stimmt dies mit meinen eigenen Beobachtungen in der Adria durchaus überein.

Nach Abschluß dieser Untersuchungen fanden wir *Epizoanthus arenaceus* im Sommer 1936 6 Seemeilen vor Rovigno auf *Cardium*, im Canal di Leme je einmal auf *Dentalium*, einem auf dem Meeresboden liegenden Ast und einem Stück Kohle, ferner einmal bei San Giovanni in Pelago auf einem Schalenbruchstück von *Echinus melo* (LAM.), gleichfalls einmal südwestlich von San Girolamo (Brionische Inseln) auf einem unbestimmbaren Fragment eines Seeigels und bei dem Scoglio Galiola am südlichen Ausgange des Quarnero auf *Codium bursa*, Substraten, die in der obigen Tabelle (S. 45) noch nicht verzeichnet sind. Auch diese Funde bestätigten unsere Erfahrung, daß auf abnormen Substraten nur kleine Kolonien heranwachsen. In manchen Fällen wird die Krustenanemone lediglich durch Raumangel gezwungen, sich auf Unterlagen anzusiedeln, die ihr im allgemeinen nicht zusagen. So befand sich der größte Teil der Kolonie, die wir bei Galiola auf *Codium bursa* fanden, auf einer *Pecten*-Schale, die zugleich der Alge als Anheftungsort diente, und nur infolge des üppigen Wachstums des Thallus mußte die auf der Muschel wachsende Zoantharie auf den pflanzlichen Epöken übergreifen.

Wie Abb. 21 zeigt, ist *Epizoanthus arenaceus* in seinem Vorkommen an keine bestimmte Bodenart gebunden, doch liegt die Mehrzahl der Standorte auf Schlammböden. Schill (Canal di Leme), mit Sand vermischter Schlamm (westlich der Brionischen Inseln), auch Felsen und Steine (San Giovanni in Pelago) bieten der Krustenanemone noch durchaus zusagende Lebensbedingungen, dagegen werden reine Sandböden von ihr fast ganz gemieden. Wo Corallineen vorherrschen, sucht man nach ihr vergeblich. Frei von *Epizoanthus arenaceus* sind daher alle Punkte, an denen die Seekarte Nr. 509 (Da Parenzo al Canale di Fasana 1:60000, Genova 1931) sowie die Seekarte Nr. 512 (Canale di Fasane e Pola 1:40000, Genova 1932) als Boden „corallo“ verzeichnet. Von der Richtigkeit dieser Tatsache kann man sich leicht bei Bagnole unweit von Rovigno überzeugen; aber die gleiche Erfahrung machten wir auch in der Umgebung der Insel Unie. Ein derartiges Verhalten ist immerhin auffällig, da sich *Epizoanthus arenaceus* bisweilen auf vereinzelt auftretenden Corallineen der Schlammgründe ansiedelt (vgl. S. 45).

Die von mir untersuchten Polypen enthielten keine Zooxanthellen.

Tiefenverbreitung. — In der Umgebung von Rovigno lebt *Epizoanthus arenaceus* niemals in geringerer Tiefe als 16 m (PAX 1935, S. 330). Auf unseren Dredgefahrten trafen wir die Art bei San Giovanni in Pelago in 52 m, vor der Bucht von Medolino und westlich des Scoglio Galiola in 50 m, im Quarnero (in der Mitte zwischen Albona Porto und der Stadt Cherso) in 55 m, an der Westküste der Insel Cherso in 51 m und an der Punta Jablanac (Nordspitze der Insel Cherso) in 61 m Tiefe. BÖHNKE (1936, S. 214) fand *Epizoanthus arenaceus* vor Pirano in 35–40 m. Auch in anderen Teilen seines Verbreitungsgebietes erweist er sich als ein Bewohner des oberen Litorals. So lebt er in der Bucht von Neapel in 18–36 m Tiefe (SARS 1857 S. 21), im Golf von Marseille normalerweise in 20–30 m (JOURDAN 1879, S. 18), an der atlantischen Küste Frankreichs in 20–60 m (FISCHER 1887, S. 430). MILNE EDWARDS u. BOUVIER (1900, S. 227) fanden ihn im Golf von Gascogne noch in 72 m,

CARLGREN (1935, S. 7) erhielt aus dem Golf von Genua Stücke aus 200—350 m. Ein einziges Mal hat man, und zwar im Golf von Marseille, *Epizoanthus arenaceus* aus nur 1 m Tiefe heraufgeholt (JOURDAN 1879, S. 18). Doch darf man dies wohl als eine Ausnahme betrachten.

Verbreitung in der Adria (Abb. 19). — *Epizoanthus arenaceus* ist bisher nur in der nördlichen Adria nachgewiesen worden. GRAEFFE (1884, S. 340) und STOSSICH (1885, S. 200) kennen ihn aus dem Triester Golf. Ich selbst sah im November 1935 ein aus Pirano stammendes Exemplar im Aquarium BÖHNKE in Berlin. An der Westküste Istriens ist die Species weit verbreitet (Abb. 29). Sie kommt im Canal di Leme vor; ZIMMERMANN (1907, S. 310) und VATOVA (1928, S. 149) geben sie für die Fauna von Rovigno an. Zahlreiche Standorte liegen zwischen San Giovanni in Pelago und

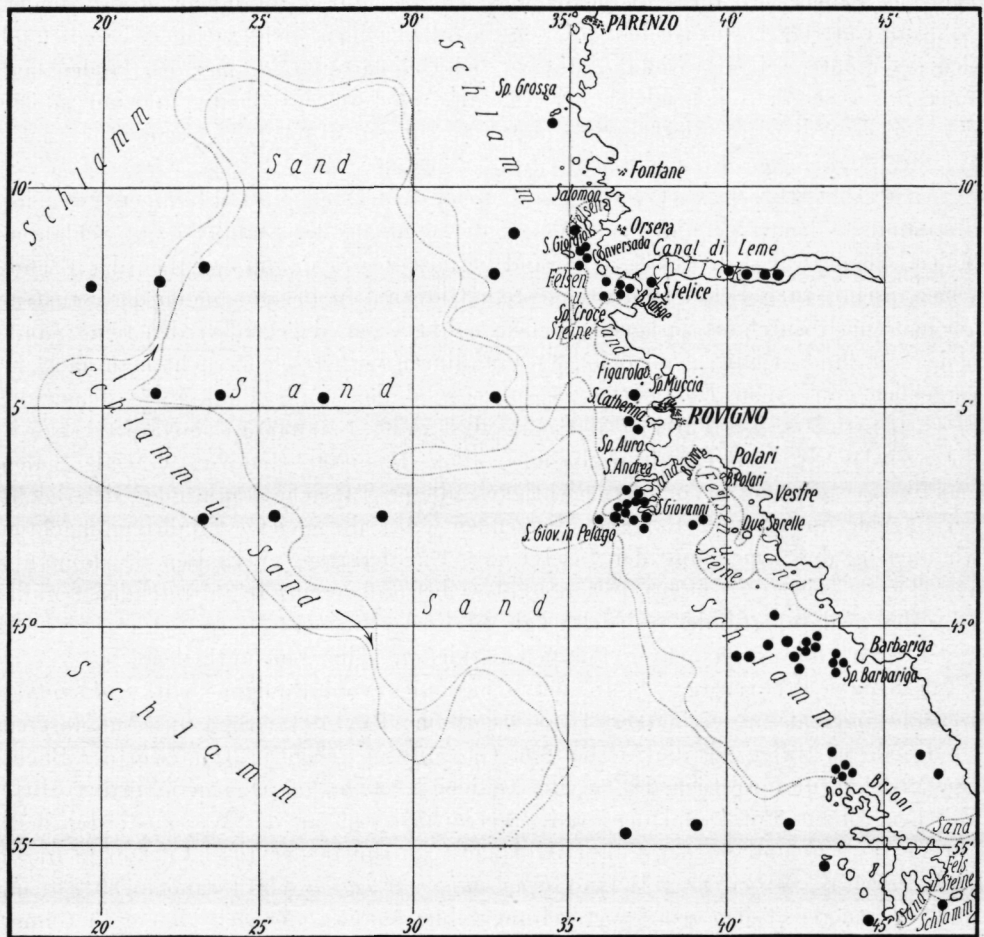


Abb. 29. Verbreitung von *Epizoanthus arenaceus* in der Umgebung von Rovigno. Die meisten Standorte liegen in Küstennähe. An eine bestimmte Bodenart ist diese überwiegend als Epök auf Mollusken, Tunikaten und Schwämmen lebende Art nicht gebunden, doch werden Schlammböden sichtlich bevorzugt. — Original.

den Brionischen Inseln. Schließlich fanden wir *Epizoanthus arenaceus* in der Bucht von Medolino und im Quarnero. Dagegen haben wir im Arsakanal vergeblich nach ihm gesucht. Sicher nachgewiesen ist sein Vorkommen durch unsere Funde an dem Scoglio Galiola am südlichen Ausgange des Quarnero, an der Küste der Inseln Cherso und Lussin, in der Umgebung von Unie, Canidole und Sansego (Abb. 19). Seit langer Zeit bekannt ist *Epizoanthus arenaceus* aus Lesina (HELLER 1868, S. 21; STOSSICH 1885, S. 200). Auf der 2. Ungarischen Terminfahrt der „Najade“ wurde die Species bei der Isola Incoronata gefunden (PAX 1937, S. 39). Eine durch v. MARENZELLER in Cittavecchia gesammelte Kolonie befindet sich im Wiener Naturhistorischen Museum.

Verbreitung außerhalb der Adria (Abb. 18). — Außerhalb der Adria bewohnt *Epizoanthus arenaceus* den Golf von Tunis, die Bucht von Neapel, die Küste Korsikas, den Golf von Genua, den Golfe du Lion, ferner den Golf von Gascogne (Arcachon), die Südküste der Bretagne (Le Croisic, Concarneau), den Englischen Kanal (Roscoff), die Kanalinseln (Guernsey) und den Pas de Calais (Boulogne).

Systematische Stellung. — Daß es zweifellos unrichtig ist, *Epizoanthus arenaceus* mit den in der Nordsee heimischen Arten *E. incrustatus* DUB. et KOR. und seiner var. *barleei* GRAY sowie *E. couchii* JOHNST. zu vereinigen, wie es ANDRES (1883, S. 522) getan hat, ist schon von CARLGREN (1935, S. 8) mit Recht hervorgehoben worden. *E. incrustatus* ist eine fast stets Carcinocien bildende Art, die sich nicht nur durch die größere Zahl ihrer Capitularfurchen und Mesenterien, sondern auch durch die dorsale Stellung ihrer Polypen von *E. arenaceus* unterscheidet. HADDON u. SHACKLETON (1891, S. 649) haben bereits betont, „that *E. arenaceus* differs from *E. couchii*, chiefly in the great thickness of its body-wall, which gives it a very characteristic appearance“.

Sicher nahe verwandt mit *Epizoanthus arenaceus* ist die von ANDRES (1880, S. 336) aus Neapel ursprünglich unter dem Namen *Mammillifera denudata*, später (1883, S. 525) als *Polythoa cavolinii* beschriebene Art, die nach NOBRE (1931, S. 59) auch an der Küste von Portugal vorkommt. Vermutlich nichts anderes als *Epizoanthus arenaceus* ist die von NOBRE (1931, S. 60) von Setubal angegebene *Polythoa* spec.

#### *Epizoanthus tergestinus* nom. nov.

In seiner „Übersicht der Seethierfauna des Golfes von Triest“ erwähnt GRAEFFE (1884, S. 340) das Vorkommen von *Sphenopus marsupialis* STEENSTR.: „Eine Zoanthide von geringer Größe — die Polypen haben ausgedehnt nicht mehr wie 4—5 Millimeter Länge — findet sich auf der Unterseite von Steinen im Hafen. Die Kolonien enthalten an 30—40 Einzelpolypen, die durch Ausläufer miteinander verbunden sind. Die Säule der Polypen ist mit kleinen Sandkörnern bedeckt, nur die Polypenköpfe, die viele Kreise dunkelbläulicher Tentakel tragen, sind frei davon.“ Er schließt seine Beschreibung mit der Bemerkung: „Es möchte diese Form *Sphenopus* am nächsten stehen.“ Dies ist zweifellos unrichtig. Denn die auf die Tropen des indopazifischen Gebietes beschränkte Gattung *Sphenopus* umfaßt einseitig differenzierte Formen, die solitär leben und nicht auf dem Substrat festgewachsen sind, sondern mit dem

abgerundeten oder keilförmig zugespitzten aboralen Körperende frei im Meeresboden stehen (vgl. hierzu PAX 1925, S. 871). Keines dieser Merkmale trifft auf die GRAEFFE'sche Form zu, so daß eine Identifizierung mit *Sphenopus marsupialis* STEENSTR. gar nicht in Frage kommt. Offenbar handelt es sich um eine neue *Epizoanthus*-Art, für die ich den Namen *tergestinus* vorschlage. Leider sind die Belegstücke GRAEFFES im Museo civico di storia naturale in Triest nicht mehr vorhanden, so daß eine Ergänzung seiner Angaben vorläufig nicht möglich ist. Dem Triester Aquarium ist die Art bisher niemals eingeliefert worden, und auch BÖHNKE (1936, S. 214), der in den letzten Jahren Sammelreisen in das Gebiet zwischen Monfalcone und Pola unternommen hat, hat dort keine Krustenanemonen angetroffen, die sich mit *Epizoanthus tergestinus* identifizieren ließen. Meine eigenen Nachforschungen hatten gleichfalls ein negatives Ergebnis. Glücklicherweise sind die Mitteilungen GRAEFFES immerhin ausführlich genug, um eine Diagnose aufstellen zu können, die die sichere Erkennung der Art ermöglicht: Kolonie aus 30–40 Einzeltieren bestehend, Tentakel dunkelbläulich, ohne deutlich sichtbare, leuchtend weiße Akrosphäre. Polypen in ausgestrecktem Zustand nicht höher als 4–5 mm. Tentakel in zahlreichen Kreisen angeordnet. Cöenchym nicht lamellös entwickelt, sondern Polypen durch Stolonen miteinander verbunden. Fremdkörperskelett aus Sandkörnchen bestehend. Auf der Unterseite von Steinen im Hafen von Triest.

*Epizoanthus univittatus* (J. LORENZ 1860).

Synonyma: *Mammilifera univittatus*, *Mammilifera univittata*, *Palythoa univittata*, *Polythoa univittata*.

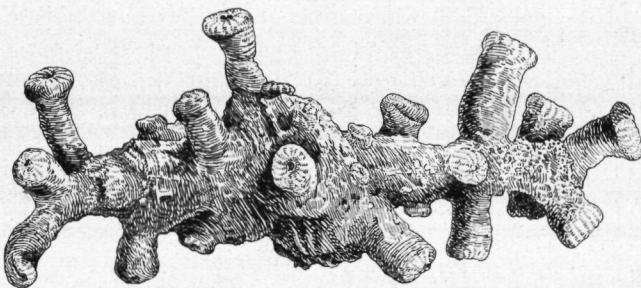


Abb. 30. Die im Wiener Naturhistorischen Museum befindliche Type von *Epizoanthus univittatus* (LOR.). — Original.

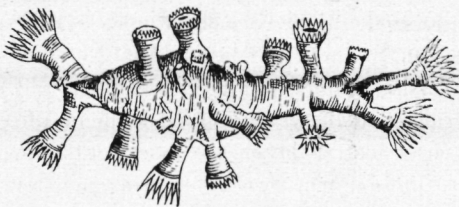


Abb. 31. Kolonie von *Epizoanthus univittatus* auf der Schale einer Schnecke (*Fusus rostratus*).  
Nach J. LORENZ (1860).

Typus (Abb. 30): Naturhistorisches Museum in Wien.

Färbung. — Die Farbe des Cöenchyms und des Scapus bezeichnet LORENZ als dunkel ingwerbraun, das Capitulum als heller braun. Die Bracteen sind weiß gerändert und von einer weißen Mittelrippe durchzogen. Unterhalb der Bracteen läuft ein schmales, lebhaft rötlich gefärbtes Band ringförmig um das Capitulum. Die Tentakel sind von leicht zimtroter Farbe mit einem terminalen, weißen Ringe.

Größe und Wuchsform der Kolonie (Abb. 31). — Die Kolonie besteht aus 23 unregelmäßig über die Unterlage verteilten Polypen. Das Cöenchym ist von

derber, lederartiger Beschaffenheit, kontinuierlich lamellös entwickelt, ohne Bildung von Stolonen.

Habitus der Polypen (Abb. 32). — Die Polypen erreichen (in ausgestrecktem Zustande) eine Länge von 5—10 mm; der maximale Durchmesser des Körpers beträgt 4—6 mm, die Länge der Tentakel 3—4 mm. Der Scapus ist zylindrisch, das Capitulum keulenartig erweitert. Nach LORENZ (1860) sind 15 Bracteen und 30 in zwei alternierenden Kreisen angeordnete Tentakel vorhanden. Ich zählte an mehreren Polypen 17 Capitularfurchen.

Fremdkörperskelett (Abb. 33). — Das Fremdkörperskelett von *Epizoanthus univittatus* zeichnet sich durch seinen hohen Kalkgehalt aus. Es enthält durchschnittlich 60 % Kalkpartikel, 35 % Sandkörnchen und nur 5 % Schwammnadeln. Eine von Herrn Professor Dr. A. LIEBUS (Prag) freundlicherweise vorgenommene Durchsicht meiner Präparate hat ergeben, daß Foraminiferen beim Aufbau des Fremdkörperskeletts nicht verwendet werden.

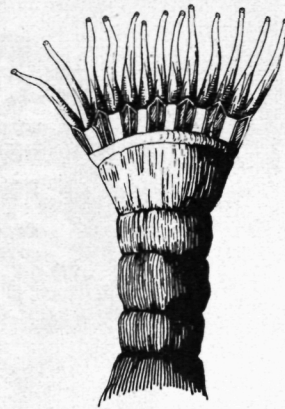


Abb. 32. Polyp von *Epizoanthus univittatus* in Seitenansicht. — Nach J. LORENZ (1860).

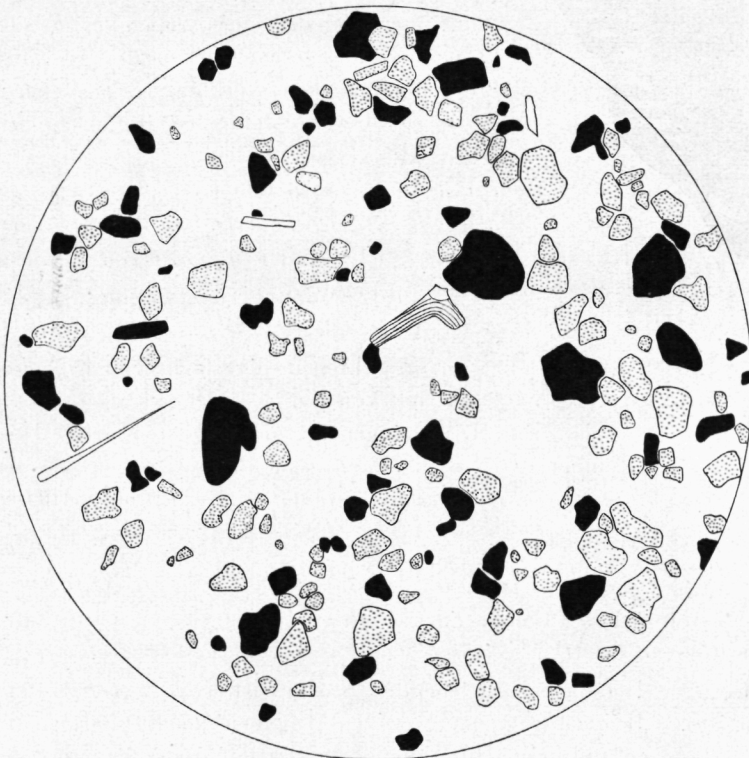


Abb. 33. Korrosionspräparat des Fremdkörperskeletts von *Epizoanthus univittatus*. Schwammnadeln weiß, Sandkörnchen schwarz, Kalkpartikel punktiert. — Original.

Cnidom. — Die Spirocysten der Tentakel sind  $15\ \mu$  lang und  $3\ \mu$  breit; die Holo-trichen erreichen in ihnen eine Länge von 21—22  $\mu$  und eine Breite von 11—12  $\mu$ .



Abb. 34. Querschnitt durch den Sphincter von *Epizoanthus univittatus*. — Original.

Sphincter (Abb. 34). — Der Sphincter ist in seinem ganzen Verlaufe dem Ektoderm stark genähert. In seinem oberen Teile nimmt er zwei Drittel, im mittleren etwa die Hälfte, unten weniger als die Hälfte der Breite der Mesogloea ein. Er keilt also nach unten zu ganz allmählich aus. Besonders im oberen Teile ist er verhältnismäßig grobmaschig. Dort liegen meistens zwei Maschen nebeneinander, während weiter unten die Maschen einreihig angeordnet sind.

Laichzeit. — Über die Fortpflanzung von *Epizoanthus univittatus* ist nichts bekannt.

Larve. — Untersuchungen über die Entwicklungsgeschichte liegen bisher nicht vor.

Beziehungen zu anderen Organismen. — Die von LORENZ aufgefundene Kolonie hatte sich auf der Schale eines lebenden *Fusus rostratus* DESHAYES angesiedelt. Ob die Art auch auf anderen Mollusken vorkommt, ist nicht bekannt. *Epizoanthus univittatus* ist frei von Zooxanthellen.

Substrat. — Lebt auf tonig-schlammigem Grunde in Gesellschaft von *Fusus rostratus* DESHAYES, *Turritella unguolina* LAM., *Aporrhais pes pelecani* (L.) und *Clymene perversa* GR.

Tiefenverbreitung: 32 m.

Verbreitung in der Adria. — Die Art wurde vor 75 Jahren in der Bucht von Preilucca (Priluka) im Golf von Fiume von LORENZ entdeckt und seitdem nicht wieder gefunden. Eine Dredgefahrt, die mein Assistent, Herr Dr. GERHARD FRENZEL, am 7. September 1936 in die Bucht von Preilucca eigens zu dem Zwecke unternahm, neues Material von *Epizoanthus univittatus* zu erbeuten, verlief ergebnislos.

*Epizoanthus vatovai* F. PAX et H. LOCHTER, 1935.

Typus (Abb. 1): Sammlung des Deutsch-Italienischen Instituts für Meeresbiologie in Rovigno d'Istria.

Färbung. — Die Farbe des lebenden Stockes ist nach VATOVA (1928) dunkelbraun. Da dieser Beobachter keine weiteren Angaben macht, darf man wohl annehmen, daß Polypen und Cöenchym die gleiche Färbung besaßen. In konserviertem Zustande weist eine von Bagnole bei Rovigno stammende Kolonie eine graugrüne Grundfarbe auf, von der sich hier und da schwärzliche Punkte deutlich abheben.

Das Capitulum ist etwas heller als der proximale Teil des Mauerblattes und das Cönenchym. Ein zweites im Besitze des Ungarischen Nationalmuseums in Budapest befindliches Stück ist graubraun gefärbt und weist gleichfalls schwärzliche Punkte auf (PAX 1937).

Größe und Wuchsform der Kolonie. — Die Länge des mehr oder minder scheibenförmigen Carcinoeciums kann 4.1 cm, seine Breite 3.2 cm, die Höhe 1.4 cm erreichen. Die spaltförmige Öffnung des Carcinoeciums liegt etwas unterhalb der Mitte. Von den beiden bisher bekannten Kolonien besteht die eine aus 41, die andere aus 27 Polypen. 8 primäre Lateralpolypen, zwischen die sich noch 4 gleichfalls lateral stehende Polypen zweiter Ordnung einschieben, kehren ihre Schlundrinne der Dorsal-seite des Carcinoeciums zu. Ventralpolypen und Dorsalpolypen sind unregelmäßig verteilt.

Habitus der Polypen. — Die Polypen sind zylindrisch, ihr distales Ende ist nicht oder fast unmerklich angeschwollen. Sie erreichen eine Länge von 1.3 cm und eine Breite von 0.5 cm. Die Zahl der Capitularfurchen schwankt zwischen 15 und 20, meist sind es 16—18.

Fremdkörperskelett (Abb. 35). — Das Fremdkörperskelett ist ein einschichtiges Körnchenskelett ohne Schwammnadelschicht; an seiner Zusammensetzung be-

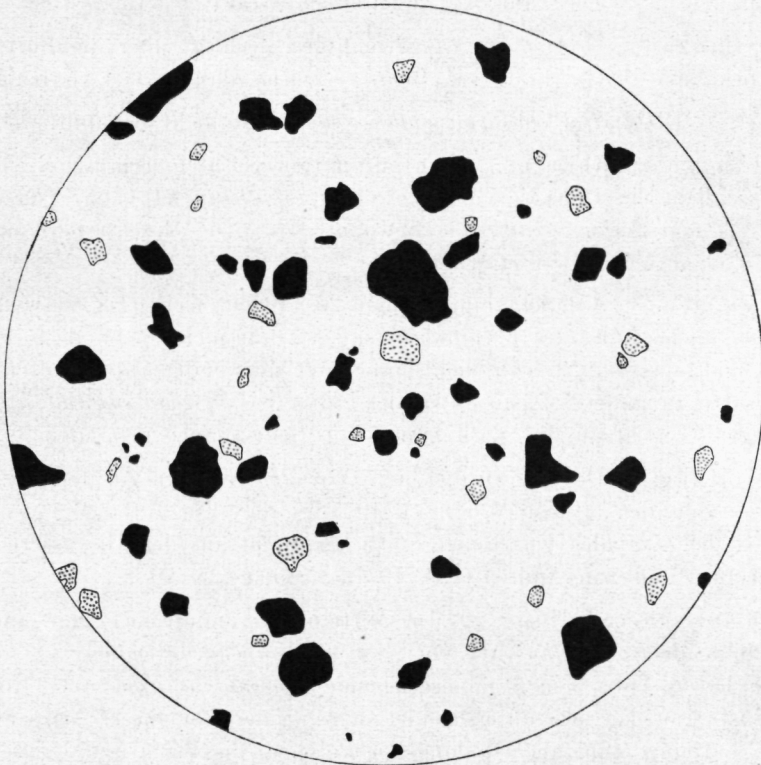


Abb. 35. Korrosionspräparat des Fremdkörperskeletts von *Epizoanthus vatovai*. Sandkörnchen schwarz, Kalkpartikel weiß. — Original.

teiligen sich 85 % Sandkörnchen, 10 % Kalkpartikel und 5 % Schwammnadeln (Bruchstücke großer Tetraxonienadeln, anscheinend von Stellettiden herrührend, daneben in geringerer Menge Tyloten eines Schwammes aus der Ordnung *Cornacuspongida*). Als gelegentliche Beimengungen kommen Foraminiferenschalen (*Triloculina*, *Cibicides*, *Discorbis*) vor. Die Inkrustation erstreckt sich auf das Ektoderm und die ganze Breite der Mesogloea.

Körperwand. — Das Ektoderm der Körperwand ist kontinuierlich entwickelt. Man erkennt dies schon bei Betrachtung mit der Lupe an dem Fehlen mesoglöaler Papillen im Epithel. Das Ektoderm ist etwa doppelt, die Mesogloea 16–20mal so dick wie das Entoderm.

Cnidom. — Die Spirocysten der Tentakel sind 16–19  $\mu$  lang. Holotriche treten im Ektoderm der Tentakel in geringer Zahl auf; sie sind 28–29  $\mu$  lang und 10  $\mu$  breit. Im Katokraspedon finden sich neben Nematocysten von 25–27  $\mu$  Länge und 9–11  $\mu$  Breite solche von 32  $\mu$  Länge und 5  $\mu$  Breite.

Sphincter. — Der lange, aus 50–60 Maschen bestehende Ringmuskel nimmt im medialen Teile etwa ein Drittel der Breite der Mesogloea ein; er gliedert sich in einen Hauptstamm und einen schwanzartigen Anhang.

Mesenterien. — Die Zahl der Mesenterien beträgt 38 (Abb. 3).

Fortpflanzung. — Die Art ist getrenntgeschlechtig; über die Fortpflanzung ist nichts bekannt. PAX u. LOCHTER (1935) vermuten, daß die Art Herbstlaicher ist.

Larve. — Die Larve von *Epizoanthus vatovai* ist nicht bekannt.

Beziehungen zu anderen Organismen. — Das Carcinoecium von *Epizoanthus vatovai* umschließt ein Gehäuse von *Aporrhais pes pelecani* (L.), das von dem Einsiedlerkrebs *Paguristes oculatus* FABR. bewohnt wird. Die Mesenterialfilamente sind dicht mit Zooxanthellen besetzt.

Vorkommen. — Auf Schlamm Boden in 20–100 m Tiefe. Da Schwammnadeln an der Zusammensetzung des Fremdkörperskeletts mit nicht mehr als 5 % beteiligt sind, darf man sie wohl zu den nicht unbedingt notwendigen Baustoffen rechnen. Im Gegensatz zu anderen Zoanthiden der Adria ist *Epizoanthus vatovai* in seiner Verbreitung also nicht an das Vorkommen von Schwämmen gebunden.

Verbreitung. — Die Art wurde von VÄTOVA 2 Seemeilen vor der Insel Bagnole bei Rovigno gefunden (PAX u. LOCHTER 1935, S. 1). Ein auf der 2. Ungarischen Terminfahrt der „Najade“ gesammeltes Stück stammt aus den Gewässern zwischen den Inseln Busi und San Andrea (PAX 1937, S. 39).

Systematische Stellung. — Im Mittelmeer kommt noch eine andere Carcinoecien bildende *Epizoanthus*-Art vor: der mit *Eupagurus cuanensis* THOMS. und *Anapagurus laevis* THOMS. in Symbiose lebende *Epizoanthus paguricola* (ROULE) von der Westküste Korsikas. Er unterscheidet sich von der Rovigneser Art schon äußerlich durch Färbung, Zahl und Stellung der Polypen, die Form und Größe des Carcinoeciums und schließlich auch durch die Wahl der Partner, mit denen er in Symbiose lebt.

*Epizoanthus frenzeli* nov. spec.

Typus: Sammlung des Deutsch-Italienischen Instituts für Meeresbiologie in Rovigno d'Istria.

Cotypen: Zoologisches Museum der Universität Breslau.

Färbung. — Cöenchym und Scapus der Polypen graugrün, Capitulum und Bracteen hellbraun. Tentakel blaßgrau, fast farblos mit hellerer, aber niemals leuchtend weißer Spitze. Mundscheibe hellbraun mit einem perioralen Ringe orangefarbener Makeln. Die Art ist durch die Färbung nicht mit Sicherheit von *Epizoanthus arenaeus* zu unterscheiden (vgl. hierzu S. 61).

Größe und Wuchsform der Kolonie. — Die Länge des Carcinoeciums beträgt im Maximum 4.3 cm, seine Breite 4.2 cm, seine Höhe 2.0 cm. Die vier mir vorliegenden Kolonien umfassen 19, 26, 32 und 44 Individuen. Bei dem größten von der Isola Gronghera (Brionische Inseln) stammenden Stück (Abb. 36) stehen 21 Polypen lateral, 14 dorsal, 9 ventral. Dorsal- und Ventralpolypen sind unregelmäßig angeordnet. Stets sind die Lateralpolypen am größten, wie dies auch deutlich bei der von Orsera stammenden Kolonie (Abb. 37) zu erkennen ist.

Habitus der Polypen. — Die Polypen sind von zylindrischer Körperform, ihr Capitulum ist auch im Zustande stärkster Kontraktion nicht angeschwollen. Die Polypen sind 6—11 mm hoch, bei einem Körper-

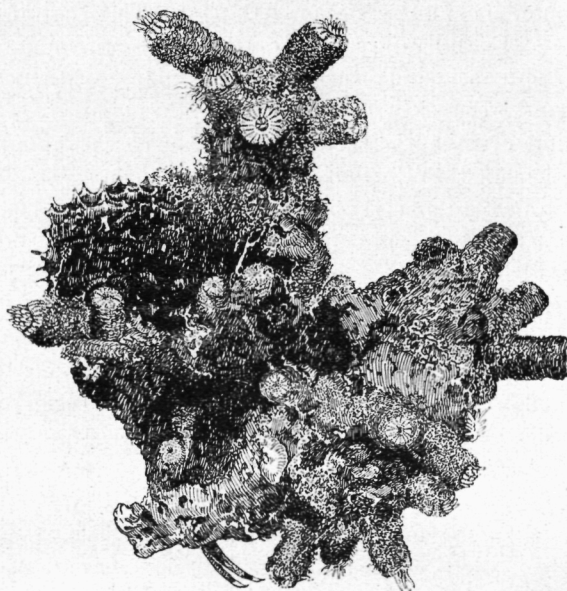


Abb. 36. Carcinoecium von *Epizoanthus frenzeli*, von der Dorsalseite gesehen (Exemplar von der Isola Gronghera aus 21 m Tiefe). — Original.

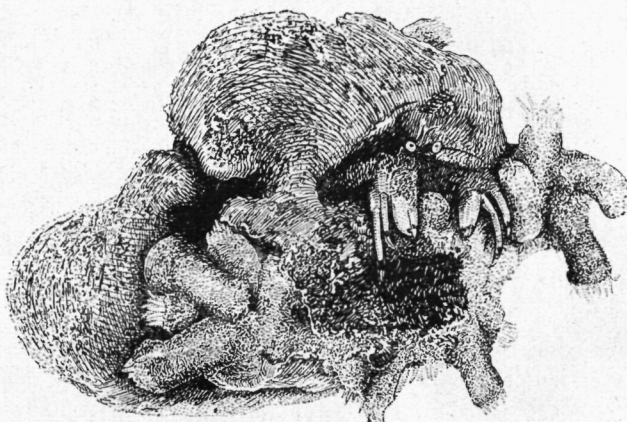


Abb. 37. Carcinoecium von *Epizoanthus frenzeli*, von der Ventralseite gesehen (Exemplar von Orsera aus 33 m Tiefe). — Original.

durchmesser von 4—4.5 mm. Die Zahl der Capitularfurchen beträgt 18. Bisweilen hat es den Anschein, als wenn nur 17 Capitularfurchen vorhanden wären, aber bei sorgfältiger Nachprüfung kann man immer feststellen, daß die Zahl der Capitularfurchen konstant und eine Furche nur schwach entwickelt ist. Das Schlundrohr ist auf dem Querschnitt elliptisch, mit einem längeren Durchmesser von 700—800  $\mu$  und einem kürzeren von 400—500  $\mu$ . Die ventral gelegene Schlundrinne ist 200  $\mu$  breit.

**Fremdkörperskelett.** — Das Fremdkörperskelett ist einschichtig. Es besteht aus Sandkörnern, denen in beträchtlicher Zahl Schwammnadeln beigemischt sind. Herr Professor Dr. W. ARNDT (Berlin) war so freundlich, auf meine Bitte die im Fremdkörperskelett enthaltenen Schwammnadeln einer Durchsicht zu unterziehen. Das Ergebnis seiner Untersuchung war folgendes: Der Anteil der Schwammnadeln an der Zusammensetzung des Fremdkörperskeletts schwankte insofern, als die westlich von Orsera gesammelte Kolonie beträchtliche Mengen von Schwammnadeln aufwies, während die westlich von San Giovanni in Pelago und an der Isola Gronghera gefischten Stücke weniger stark mit diesen Skelettelementen inkrustiert waren. Qualitativ war aber der Schwammnadelbesatz an allen Standorten von *Epizoanthus frenzeli* gleich. In allen Fällen handelte es sich nämlich um Tetraxonier-nadeln, und zwar wahrscheinlich um die Skelettelemente einer *Geodia*-Art, also dasselbe Material, aus dem auch zum Teil das Fremdkörperskelett von *Parazoanthus axinellae* aufgebaut ist (vgl. hierzu S. 26). Nadeln der Schwammarten, mit denen *Epizoanthus frenzeli* zusammenlebt, sind im Fremdkörperskelett der Krustenanemone nicht vertreten. Dies beweist, worauf schon früher (S. 14) hingewiesen wurde, daß die Nadeln erst nach dem Tode der Schwämme und dem Zerfall ihres Skeletts von den Zoantharien zum Aufbau ihrer Inkrustate verwendet werden. Dieselben *Geodia*-Nadeln, die im Fremdkörperskelett von *Epizoanthus frenzeli* vertreten sind, fand Herr Professor ARNDT übrigens auch in dem Körper des Hornschwammes *Dysidea fragilis* (MONTAGU), mit dem die Krustenanemone bei San Giovanni in Pelago vergesellschaftet auftritt.

**Körperwand.** — Die Mesogloea ist 13—14mal so dick wie das Ektoderm, das selbst kaum dicker ist als das Entoderm.

**Cnidom.** — Die Länge der Spirocysten im Ektoderm der Tentakel schwankt zwischen 16 und 20  $\mu$ ; die meisten sind 18  $\mu$  lang. Die Holotrichen der gleichen Körperregion erreichen eine Länge von 30 und eine Breite von 10  $\mu$ . Die Nematocysten der Mesenterialfilamente sind dimorph. Neben einem kleineren Typus, der 26—30  $\mu$  lang und 10  $\mu$  breit ist, finden sich Formen von 30—35  $\mu$  Länge und 12—15  $\mu$  Breite.

**Sphincter** (Abb. 38). — Der Sphincter ist lang und sehr kräftig. Sein aus etwa 80 Maschen bestehender Querschnitt nimmt in der oberen Hälfte fast die ganze Breite der Mesogloea ein. In der unteren Hälfte ist er etwa nur halb so breit wie die Mesogloea. Die Zuspitzung des Sphincterquerschnittes in basipetaler Richtung ist also ziemlich deutlich, wenn auch nicht so ausgesprochen wie bei *Epizoanthus vatovai*, wo es zur Gliederung des Sphincterquerschnittes in einen Stamm und einen schwanzartigen Anhang kommt (vgl. S. 54). Vom Ektoderm wie vom Entoderm ist der Ringmuskel in seinem ganzen Verlaufe annähernd gleich weit entfernt; die Muskelmaschen sind transversal gestellt, aber nicht so schmal wie bei *Epizoanthus arenaceus* (Abb. 24).

Im oberen Teile des Sphincters liegen häufig zwei, aber auch drei und mehr Maschen nebeneinander. Wenn auch viele Maschen schmal und fast schlitzförmig sind, so trifft diese Kennzeichnung doch keineswegs für alle zu. Die mesoglöalen Scheidewände, die die benachbarten Maschen voneinander trennen, sind nicht ausgesprochen lamellenartig, sondern weisen eine immerhin beträchtliche Breite auf.

Mesenterien. — Die Zahl der Mesenterien beträgt bei allen von mir untersuchten Polypen 36. Sie sind mit kräftigeren Retraktoren ausgestattet als diejenigen anderer adriatischer *Epizoanthus*-Arten. Jedenfalls weisen sie auf dem Querschnitte verhältnismäßig starke Muskelpolster auf.

Laichzeit. — Sämtliche mir vorliegenden Kolonien wurden in den Jahren 1935 und 1936 in der zweiten Augushälfte gesammelt. Die Polypen enthielten reife Hoden, die durchschnittlich 135  $\mu$  lang und 95  $\mu$  breit waren. Nach diesem Befunde ist mit großer Wahrscheinlichkeit anzunehmen, daß *Epizoanthus frenzeli* Sommerlaicher ist.

Larve. — Über die Entwicklung der Art ist nichts bekannt.

Beziehungen zu anderen Organismen. — *Epizoanthus frenzeli* bewohnt Schneckenschalen, die mit dem Einsiedlerkrebs *Paguristes oculatus* FABR. besetzt sind. Von den vier von uns gesammelten Carcinocien umschließen drei ein Gehäuse von *Aporrhais pes pelecani* (L.), eines die Schale von *Murex trunculus* L. Im Gegensatz zu den gleichfalls Carcinocien bildenden *Epizoanthus vatovai* und *E. steueri* ist *E. frenzeli* ausgesprochen spongiophil. Er bewohnt an allen Standorten nur solche Schneckenschalen, die dicht mit Schwämmen bewachsen sind. Bei Orsera (Abb. 37) lebt die Art mit *Adocia* cfr. *cinerea* (GRANT) vergesellschaftet, bei San Giovanni in Pelago findet man sie auf Gastropodenschalen neben, aber auch auf dem Hornschwamm *Dysidea fragilis* (MONTAGU) sitzend, und bei Isola Gronghera kommt sie mit den Schwämmen *Anchinoe fictitius* (BWK.) und *Dysidea fragilis* (MONTAGU) vergesellschaftet vor (Abb. 36). Zooxanthellen treten im Entoderm von *E. frenzeli* nur in geringer Zahl auf.



Abb. 38. Querschnitt durch den Sphincter von *Epizoanthus frenzeli*. — Original.

Vorkommen. — Ausschließlich auf schwammnadelhaltigem Sandgrund in 21–33 m Tiefe.

Verbreitung. — Die Art wurde bisher nur an der Westküste Istriens beobachtet, und zwar  $7\frac{1}{2}$  Seemeilen westlich von Orsera (Station 42), 5 Seemeilen westlich von San Giovanni in Pelago (Station 23) und etwa 200 m südlich der zu den Brionischen Inseln gehörigen Isola Gronghera (Station 126). Die Art tritt demnach im allgemeinen nicht in unmittelbarer Nähe der Küste auf.

Systematische Stellung. — *Epizoanthus frenzeli* nimmt eine Mittelstellung ein zwischen *E. arenaceus* und *E. vatovai*, so daß man fast geneigt sein könnte, ihn für einen Bastard zu halten. Diese Deutung scheidet aber von vornherein aus, da *E. vatovai* an den Standorten von *E. frenzeli* nicht vorkommt. In der Färbung ähnelt die neue Art *E. arenaceus*. Habituell steht sie *E. vatovai* näher, unterscheidet sich aber von ihm durch geringere Mächtigkeit der Mesogloea in der Körperwand, Bau des Sphincters, Zahl der Mesenterien und sein ökologisches Verhalten (Vorkommen auf Sandgrund, Spongiophilie). Der von CARLGREN (1935, S. 9) aus dem Golf von Genua beschriebene *Epizoanthus mediterraneus* stimmt zwar in der Zahl der Capitularfurchen und Mesenterien mit *E. frenzeli* überein, aber die Unterschiede in der Zusammensetzung des Fremdkörperskeletts, im Aufbau des Cnidoms, in der Struktur des Sphincters und im ökologischen Verhalten (Tiefenverbreitung, Spongiophilie) sind doch zu beträchtlich, als daß eine Identifizierung mit dieser Form in Frage käme.

*Epizoanthus steueri* nov. spec.

Typus: Sammlung des Deutsch-Italienischen Instituts für Meeresbiologie in Rovigno d'Istria.

Färbung. — Polypen und Cönenchym sind sandfarben, scheinbar ohne irgendwelche Zeichnung oder Fleckung. Betrachtet man aber die Körperwand unter der Lupe, so heben sich von dem gelblichen Grunde ganz feine, mit dem bloßen Auge nicht erkennbare schwarze Punkte ab. Im Gegensatze zu *E. arenaceus* (vgl. Abb. 2) besteht zwischen Scapus und Capitulum kein wesentlicher Färbungsunterschied. Das Capitulum ist nur wenig heller als der proximale Teil des Körpers. Wesentlich heller als der Körper des Polypen sind aber seine Tentakel, die — wiederum im Gegensatze zu *E. arenaceus* — keine leuchtend weiße Akrosphären tragen. Auch fehlt dem Peristom der periorale Ring krem- bis orangefarbener Makeln, der *E. arenaceus* kennzeichnet. Leider habe ich es unterlassen, mir über die Farbe des Lippensaumes und des Stomodaeums Aufzeichnungen zu machen, so daß ich darüber nichts Bestimmtes sagen kann.

Größe und Wuchsform der Kolonie (Abb. 39). — Die Art bildet ein Carcinocium, das bei dem Fehlen einer dorsoventralen Abplattung auch keine Differenzierung in eine Dorsalseite und eine Ventralseite erkennen läßt. Dem lamellenartig entwickelten Cönenchym entspringen 41 Polypen, die ganz unregelmäßig über die Oberfläche des Carcinociums verteilt sind. Der Abstand zwischen zwei benachbarten Polypen schwankt zwischen 1 und 8 mm; durchschnittlich beträgt er 4 mm. Ein Ventralpolyp ist nicht vorhanden.

**Habitus der Polypen.** — Die Polypen haben eine zylindrische Form und sind doppelt so hoch wie breit. Meist erreichen sie eine Höhe von 6 mm bei einem Körperdurchmesser von 3 mm.

Die Zahl der Capitularfurchen beträgt ausnahmslos 16. Das Schlundrohr ist auf dem Querschnitt deutlich elliptisch. Sein längerer Durchmesser beträgt 1400  $\mu$ , der kürzere 380—400  $\mu$ . Die Schlundrinne ist verhältnismäßig schmal, nämlich nur 150—160  $\mu$  breit.

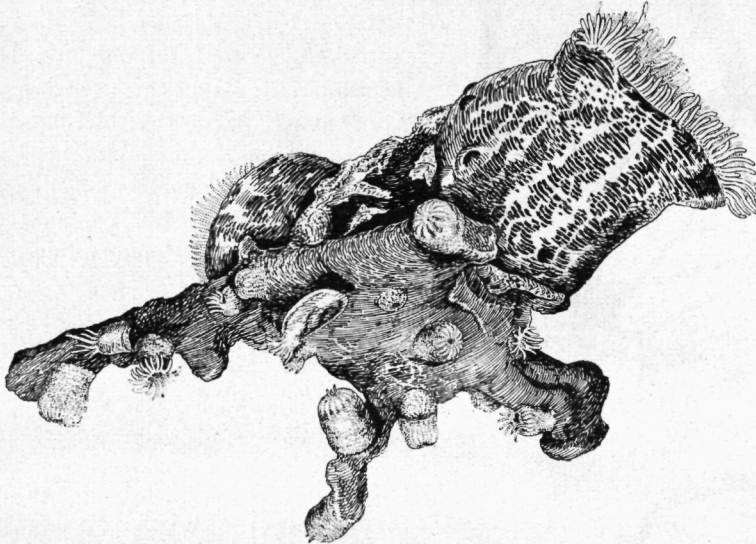


Abb. 39. Kolonie von *Epizoanthus steueri* auf einer von einem Krebs (*Paguristes oculatus*) bewohnten Schneckenschale (*Murex brandaris*), die außerdem mit 2 Exemplaren von *Calliactis parasitica* besetzt ist. — Original.

**Fremdkörperskelett.** — Die Körperwand ist stark mit Sandkörnern inkrustiert, denen Bruchstücke von Schwammnadeln beigemischt sind. Ihr Anteil am Aufbau des Fremdkörperskeletts dürfte bei *Epizoanthus steueri* etwa ebenso groß sein wie bei *E. frenzeli*, also wesentlich größer als bei *E. vatovai*. Nach einer von Herrn Professor Dr. W. ARNDT (Berlin) liebenswürdigerweise vorgenommenen Untersuchung entstammen die Schwammnadeln Tetraxoniern, und zwar einer *Geodia*-Art.

**Körperwand.** — Die Mesogloea der Körperwand ist 9—10mal so dick wie das Ektoderm, das selbst doppelt so dick ist wie das Entoderm.

**Cnidom.** — Die Spirocysten der Tentakel sind 18  $\mu$  lang und 4  $\mu$  breit, ihre Holotrichen 25—30  $\mu$  lang und 10—12  $\mu$  breit. In den Mesenterialfilamenten erreichen die Holotrichen eine Länge von 24—28  $\mu$  bei einer Breite von 12—14  $\mu$ .

**Sphincter (Abb. 40).** — Der aus 55—60 Maschen bestehende Ringmuskel ist kräftig entwickelt und hat eine beträchtliche Länge. Seine größte absolute Breite erreicht er im oberen Viertel. Nach unten zu keilt er allmählich aus. Während er

im oberen Drittel fast die ganze Breite der Mesogloea einnimmt, ist er in seinem medialen Teile etwa nur zwei Drittel so breit und im unteren Drittel nur halb so breit wie die Mesogloea. In dem größten Teil seines Verlaufes ist er von Ektoderm und

Entoderm gleich weit entfernt; nur sein unterstes Viertel ist dem Entoderm genähert. Die Maschen sind im allgemeinen nicht schlitzförmig, sondern haben überwiegend einen ovalen Umriß. Im obersten Drittel entfallen zwei Maschen auf die Breite der Mesogloea, in den unteren zwei Dritteln ist der Sphincter einmaschig. Im Gegensatz zu *Epizoanthus frenzeli* (Abb. 38) sind bei *E. steueri* die Sphinctermaschen nur durch ganz dünne mesogläle Scheidewände voneinander getrennt. Der Ringmuskel erscheint daher ausgesprochen engmaschig.

Mesenterien. — Die Zahl der Mesenterien beträgt 32. Nur in einem Falle fand ich einen Polypen, der rechts 16, links 14 Mesenterien aufwies.

Laichzeit. — Die einzige mir vorliegende Kolonie sammelte ich im April 1934. Um diese Zeit enthielten die Polypen ganz junge Eier. Die Art dürfte daher Sommer- oder Herbstlaicher sein.

Larve unbekannt.

Beziehungen zu anderen Organismen. — *Epizoanthus steueri* bewohnt die Gehäuse von *Murex brandaris* L., die von dem Einsiedlerkrebs *Paguristes oculatus* FABR. besetzt sind. Auf dem Schneckenhaus hatten sich gleichzeitig zwei Exemplare von *Calliactis parasitica* (COUCH) angesiedelt (Abb. 39), deren Fußscheiben der Berührung mit der Krustenanemone auswichen. Vgl. hierzu auch S. 43. Zooxanthellen sind zwar vorhanden, aber in ihrem Vorkommen fast nur auf die Mesenterialfilamente beschränkt.

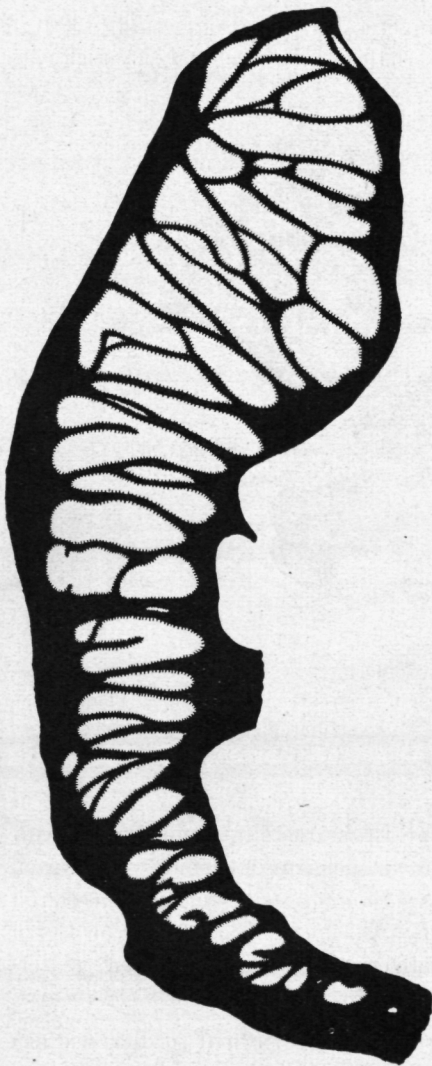


Abb. 40. Querschnitt durch den Sphincter von *Epizoanthus steueri*. — Original.

Vorkommen. — Auf Schlamm Boden in 32 m Tiefe.

Verbreitung. — *E. steueri* wurde von mir bisher nur ein einziges Mal 1 Seemeile westlich der Due Sorelle unweit von Rovigno gefunden.

## Anleitung zum Bestimmen adriatischer Krustenanemonen.

Die folgenden Tabellen sollen es auch dem Nichtspezialisten ermöglichen, die Zoantharien der Adria zu bestimmen. Doch sei ausdrücklich hervorgehoben, daß ihr Gebrauch nicht etwa die Benützung des speziellen Teiles (S. 24—60) überflüssig macht. Vielmehr ist in jedem einzelnen Falle ein Vergleich mit der ausführlichen Beschreibung der Arten unerläßlich, da in einen dichotomischen Schlüssel ja nur die wesentlichsten Merkmale aufgenommen werden können, manche Einzelheit aber, die gleichfalls zum Artbilde gehört, fortgelassen werden muß. Um die Tabellen wirklich praktisch brauchbar zu gestalten, sind die Kennzeichen, die sich zur Bestimmung von lebenden Tieren, Alkoholmaterial und Trockenpräparaten eignen, gesondert aufgeführt worden.

### A. Schlüssel zum Bestimmen lebender Zoantharien.

1. Polypen und Cöenchym leuchtend orange oder goldgelb gefärbt. Fast ausschließlich auf Schwämmen der Gattung *Axinella* sitzend. Kolonie bis 900 Einzeltiere umfassend . . . . . *Parazoanthus axinellae* (S. 24).
- Polypen und Cöenchym niemals leuchtend orange oder goldgelb, sondern unscheinbar grau oder bräunlich gefärbt. Niemals auf Schwämmen der Gattung *Axinella* sitzend. Kolonie höchstens etwa 100 Einzeltiere umfassend . . . . . 2.
2. Bracteen weiß gerändert und von einer weißen Mittelrippe durchzogen. Unterhalb der Bracteen läuft ein lebhaft rötlichbraun gefärbtes Band um das Capitulum. Capitulum (in kontrahiertem Zustande) keulenförmig angeschwollen . . . . . *Epizoanthus univittatus* (S. 50).
- Bracteen nicht weiß gerändert, ohne weiße Mittelrippe. Unterhalb der Bracteen kein rötlichbraunes Band um das Capitulum. Capitulum (in kontrahiertem Zustande) nicht oder fast unmerklich angeschwollen . . . . . 3.
3. Polyp (in ausgestrecktem Zustande) nicht höher als 4—5 mm. Tentakel dunkelbläulich, angeblich in zahlreichen Kreisen angeordnet . . . . . *Epizoanthus tergestinus* (S. 49).
- Polyp (in ausgestrecktem Zustande) höher als 5 mm. Tentakel niemals dunkelbläulich, sondern farblos, hellgrau, bräunlich oder leicht zimtrot gefärbt, nur in zwei Kreisen angeordnet . . . . . 4.
4. Stets weniger als 15 Capitularfurchen (bei Stücken adriatischer Herkunft). Fakultativ Carcinocien bildend, aber auch Epök auf sessilen Organismen oder anorganischen Substraten . . . . . *Epizoanthus arenaceus* (S. 34).
- Mehr als 15 Capitularfurchen. Immer Carcinocien bildend, niemals Epök auf sessilen Organismen oder anorganischen Substraten . . . . . 5.
5. Carcinocium nicht dorsoventral abgeplattet, daher nicht scheibenförmig. Polypen unregelmäßig angeordnet . . . . . *Epizoanthus steueri* (S. 58).
- Carcinocium infolge dorsoventraler Abplattung mehr oder minder scheibenförmig. Polypen in Lateral-, Dorsal- und Ventralpolypen gegliedert; Lateralpolypen am größten . . . . . 6.

6. Cönenchym und Scapus der Polypen dunkelbraun, mit 8 primären Lateralpolypen, zwischen die sich noch 4 gleichfalls lateral stehende Polypen zweiter Ordnung einschieben. Nicht spongiophil, auf Schlamm Boden . . . . . *Epizoanthus vatovai* (S. 52).
- Cönenchym und Scapus der Polypen graugrün, ohne Gliederung in primäre und sekundäre Lateralpolypen. An allen Standorten auf Schneckenschalen, die dicht mit Schwämmen bewachsen sind. Auf Sandboden. . . *Epizoanthus frenzeli* (S. 55).

## B. Schlüssel zum Bestimmen von Alkoholmaterial, insbesondere einzelner Polypen.

Ein Teil der Merkmale, die zur Erkennung lebender Krustenanemonen dienen, wie Größe der Kolonie, Zahl der Capitularfurchen und ökologisches Verhalten (Zusammenleben mit Schwämmen, Symbiose mit Einsiedlerkrebsen) läßt sich unschwer auch an Alkoholmaterial feststellen. Es fehlen aber die Farben; auch sind die an konservierten Krustenanemonen genommenen Körpermaße oft ungenau. Eine wesentliche Rolle spielt hierbei, ob die Tiere vor der Fixierung betäubt worden sind oder nicht. Die Anatomie von *Epizoanthus tergestinus* ist nicht bekannt. Daher mußte diese Art in der folgenden Bestimmungstabelle fortgelassen werden:

1. Sphincter entodermal; Ringsinus in der Mesogloea der Körperwand vorhanden . . . . . *Parazoanthus axinellae* (S. 24).
- Sphincter mesoglöal; Ringsinus in der Mesogloea der Körperwand nicht vorhanden . . . . . 2.
2. Zahl der Mesenterien weniger als 30 . . . . . *Epizoanthus arenaceus* (S. 34).
- Mehr als 30 Mesenterien . . . . . 3.
3. Sphincter in seinem ganzen Verlaufe dem Ektoderm stark genähert . . . . . *Epizoanthus univittatus* (S. 50).
- Sphincter nicht in seinem ganzen Verlaufe dem Ektoderm genähert . . . . 4.
4. Sphincter aus etwa 80 Maschen bestehend; Mesogloea 13—14mal so dick wie das Entoderm. Nematocysten der Mesenterialfilamente dimorph . . . . . *Epizoanthus frenzeli* (S. 55).
- Sphincter aus 50—60 Maschen bestehend; Mesogloea 16—20mal so dick wie das Entoderm. Nur eine Art von Nematocysten in den Mesenterialfilamenten . 5.
5. Sphincterquerschnitt in einen Hauptstamm und einen schwanzartigen Anhang gegliedert. Sphincter im oberen Drittel etwa die Hälfte der Mesogloea einnehmend. 38 Mesenterien . . . . . *Epizoanthus vatovai* (S. 52).
- Sphincterquerschnitt nicht in einen Hauptstamm und einen schwanzartigen Anhang gegliedert. Sphincter im oberen Drittel fast die ganze Breite der Mesogloea einnehmend. 32 Mesenterien . . . . . *Epizoanthus steueri* (S. 58).

## C. Schlüssel zum Bestimmen von Trockenpräparaten.

In älteren Sammlungen werden wichtige Belegstücke häufig als Trockenpräparate aufbewahrt. Wenn es oft auch möglich ist, nach Aufweichen der Gewebe sich durch Rasiermesserschnitte wenigstens einen Einblick in die gröbere Anatomie getrockneter

Polypen zu verschaffen, so ist man in vielen Fällen doch außer auf eine Beurteilung ihres ökologischen Verhaltens (Zusammenleben mit Schwämmen, Symbiose mit Einsiedlerkrebsen, Beschaffenheit des Substrats) im wesentlichen auf eine Zählung der Capitularfurchen und eine Analyse ihres Fremdkörperskelettes angewiesen. Mit Hilfe der folgenden Tabelle wird man aber auch bei der Bestimmung von Trockenpräparaten zum Ziele kommen:

1. Fremdkörperskelett zweischichtig, in eine äußere Körnenschicht und eine innere Schwammnadelschicht gegliedert. Fast ausschließlich auf Schwämmen der Gattung *Axinella* . . . . . *Parazoanthus axinellae* (S. 24).
- Fremdkörperskelett einschichtig. Niemals auf Schwämmen der Gattung *Axinella* . . . . . 2.
2. Mehr als die Hälfte des Fremdkörperskeletts aus Kalkpartikeln bestehend . . . . . *Epizoanthus univittatus* (S. 50).
- Erheblich weniger als die Hälfte des Fremdkörperskeletts aus Kalkpartikeln bestehend . . . . . 3.
3. Weniger als 15 Capitularfurchen; das Fremdkörperskelett enthält 25 % Calciumcarbonat . . . . . *Epizoanthus arenaceus* (S. 34).
- Mehr als 15 Capitularfurchen; das Fremdkörperskelett enthält höchstens 10 % Calciumcarbonat . . . . . 4.
4. Niemals Carcinocien, sondern Überzüge auf Steinen bildend . . . . . *Epizoanthus tergestinus* (S. 49).
- Stets Carcinocien, niemals Überzüge auf Steinen bildend . . . . . 5.
5. Spongiophil: ausschließlich auf Molluskenschalen, die mit Schwämmen besetzt sind . . . . . *Epizoanthus frenzeli* (S. 55).
- Nicht spongiophil . . . . . 6.
6. Carcinocium nicht scheibenförmig. Polypen unregelmäßig angeordnet. Fremdkörperskelett fast kalkfrei . . . . . *Epizoanthus steueri* (S. 58).
- Carcinocium scheibenförmig, mit deutlicher Gliederung in Lateral-, Dorsal- und Ventralpolypen. Fremdkörperskelett bis 10 % Kalk enthaltend . . . . . *Epizoanthus vatovai* (S. 52).

### Verzeichnis der benützten Schriften.

- ANDRES, A., Prodrum neapolitanae actiniarum faunae addito generalis actiniarum bibliographiae catalogo, in: Mitth. Zool. Stat. Neapel **2**, H. 3, 1880, S. 305—371.
- , Le Attinie, in: Atti R. Accad. Lincei, ser. 3, Mem. class. scienz. fis. **14**, 1883, S. 211—673, 78 Textfig., 12 Taf.
- ARNDT, W. u. PAX, F., Das Zusammenleben von Krustenanemonen und Schwämmen im Mittelmeer, mit besonderer Berücksichtigung der Adria, in: Thalassia **2**, no. 3, 1936, S. 1—34, 8 Abb.
- BATTARRA, J. A., Epistola Joh. Antonii Battarrae Ariminensis Ad Joh. Christoph. Amadutium Linguae Graecae Professorem in Archigymnasio Romanae Sapientiae, in: BONANNI, A. P. PH., Rerum Naturalium Historia nempe quadrupedum insectorum piscium . . . existentium in Museo Kirchneriano, Romae 1773, S. 233.

- BÖHNKE, K., Krustenanemonen, in: Wochenschr. f. Aquar.- u. Terrarkde. **33**, 1936, S. 213—214, 2 Abb.
- CANTACUZÈNE, J., et COSMOVICI, N., Action toxique des poisons d'*Adamsia palliata* sur divers Invertébrés marins, in: C. R. Soc. Biol. Paris **92**, 1925, S. 1464—1466.
- CARLGRÉN, O., Di alcune Attinie e Zoantari raccolti nel Golfo di Genova, in: Boll. Mus. Labor. Zool. Anatom. comp. Genova **15** no. 83, 1935, S. 3—14, 4 Fig.
- CARUS, J. V., Prodrömus Faunae Mediterraneae. Vol. 1, Stuttgart, E. Schweizerbartsche Verlagsbuchhandlung (E. Koch), 1885. XII, 524 S.
- DELLE CHIAJE, S., Descrizione e Notomia degli Animali Invertebrati della Sicilia citeriore osservati vivi negli anni 1822—1830. Napoli 1841 [Tav. 98, fig. 11, 12].
- DUERDEN, J. E., The Actinaria around Jamaica, in: Journ. Inst. Jamaica **2**, No. 5, 1898, S. 449—465.
- FISCHER, P., Contribution à l'actinologie française, in: Arch. Zool. expér. gén. (2) **5**, 1887, S. 381—432.
- , Nouvelle contribution à l'actinologie française, in: Act. Soc. Linn. Bordeaux (5) **3**, 1889, S. 251—309.
- GRAEFFE, E., Übersicht der Seethierfauna des Golfes von Triest, III. Coelenteraten, in: Arbeit. zool. Inst. Wien u. Triest **5**, H. 3, 1884, S. 333—362.
- HADDON, A. C. u. SHACKLETON, A. M., A revision of the British Actiniae. Part 2. The Zoantheae, in: Scientif. Transact. Roy. Dublin Soc. (2) **4**, 1891, S. 609—672, Taf. 58—60.
- HELLER, C., Die Zoophyten und Echinodermen des Adriatischen Meeres. Mit 3 Tafeln. Wien, Druck von Carl Ueberreuter (M. Salzer), 1868. 88 S.
- HICKSON, S. J., On the classification of Alcyonaria, in: Proc. Zool. Soc. London 1930, Part 1, S. 229—252, 2 Textfig.
- ISSEL, R., Ricerche intorno alla biologia ed alla morfologia dei crostacei decapodi, in: Archivio zool. **4**, 1910, S. 335—397.
- JOURDAN, E., Recherches zoologiques et histologiques sur les Zoanthaires du Golfe de Marseille, in: Ann. scienc. nat. **10**, 1879, S. 1—154, Taf. 1—17.
- V. KOCH, G., Über die Herstellung dünner Schiffe von solchen Objecten, welche aus Theilen von sehr verschiedener Consistenz zusammengesetzt sind, in: Zoolog. Anzeig. **1**, 1878, S. 36—37.
- , Notizen über Korallen, in: Morphol. Jahrb. **6**, Heft 3, 1880, S. 355—361, Taf. 16.
- KÜKENTHAL, W., Beobachtungen an einigen Korallentieren des Adriatischen Meeres, in: Aus der Natur **5**, H. 11, 1909, S. 321—328, 1 Taf., 2 Textabb.
- LO BIANCO, S., Metodi usati nella Stazione Zoologica per la conservazione degli animali marini, in: Mitth. Zool. Stat. Neapel **9**, H. 3, 1890, S. 435—474.
- , Notizie biologiche riguardanti specialmente il periodo di maturità sessuale degli animali del golfo di Napoli, in: Mitth. zool. Stat. Neapel **19**, H. 4, 1909, S. 513—763.
- LORENZ, J. R., Neue Radiaten aus dem Quarnero, in: Sitzungsber. Kais. Akad. Wissensch. Wien, math.-naturwiss. Classe **39**, Nr. 5, 1860, S. 673—684, 2 Taf.
- , Physikalische Verhältnisse und Vertheilung der Organismen im Quarnerischen Golfe. Wien, Aus der Kais. Kgl. Hof- u. Staatsdruckerei, 1863. XII, 379 S., 6 Taf.
- ŁWOWSKY, F. F., Revision der Gattung *Sidisia* Gray (*Epizoanthus* auct.), in: Zool. Jahrb., Abt. System **34**, H. 5/6, 1913, S. 557—614, 1 Taf., 14 Abb. u. 1 Karte im Text.
- MOUCHET, S., Sur la biologie de *Paguristes oculatus* (FABR.) dans les environs de Salammô, in: Stat. océanogr. Salammô, notes no. 12, 1930, S. 1—8.
- NOBRE, A., Contribuições para o estudo dos Coelenterados de Portugal. Com 21 estampas em fotogravura. Pôrto 1931. 82 S., 21 Taf.
- PAX, F., Aktinien der Aru-Inseln, in: Abhandl. Senckenberg. Naturforsch. Gesellsch. **33** (MERTON, Ergebn. Zool. Forschungsreise Molukken, Bd. 1), 1910, S. 299—304, Taf. 18, 1 Karte im Text.

- PAX, F., Hexacorallia, in: Handbuch d. Zool., hrsg. v. W. KÜKENTHAL, **1**, 1925, S. 690—769, Fig. 581—677.
- , Beobachtungen an lebenden Krustenanemonen, in: Prakt. Mikroskopie **13**, H. 11, 1935, S. 330—344, 9 Textabb.
- , Anthozoa, in: Tierwelt der Nord- u. Ostsee, hrsg. v. G. GRIMPE, Teil III e, 1936. 317 S., 211 Fig.
- , Die Krustenanemonen der Ungarischen Terminfahrten der „Najade“, in: Magyar Tengerkutató Bizottság Közlemén., új soroz, vol. 2, 1937, S. 39—44.
- PAX, F., u. LOCHTER, H., Epizoanthus vatovai, eine neue Carcinocien bildende Krustenanemone der Adria, in: Not. Istit. Biolog. Rovigno No 17, 1935. 16 S., 7 Abb. im Text.
- PRENANT, M., Notes éthologiques sur la faune marine sessile des environs de Roscoff. 2. Spongiaires, Tuniciers, Anthozoaires, in: Trav. Stat. Biol. Roscoff **6**, 1927, S. 1—64.
- ROULE, L., Description d'une nouvelle espèce méditerranéenne de Zoanthidé, commensale des Pagures, in: Bull. Soc. zool. France **25**, 1900, S. 120—125, 2 Fig.
- , Notice sur les Anthozoaires des côtes de la Corse, in: Bull. Soc. Zool. France **25**, 1900, S. 125—135.
- SARS, M., Bidrag til Kundskaben om Middelhavets Littoral-Fauna, Reisebemaerkninger fra Italien. Christiania, Johan Dahls Forlag, 1857. 155 S., 4 Taf.
- SCHMIDT, O., Die Spongien des Adriatischen Meeres. Mit 7 Kupfertafeln. Leipzig, Verlag von Wilhelm Engelmann, 1862.
- SEIFERT, R., Die Nesselkapseln der Zoantharien und ihre differentialdiagnostische Bedeutung, in: Zool. Jahrb., Abt. System. **55**, 1928, S. 419—500, 12 Fig., Taf. 11.
- STOSSICH, M., Prospetto della Fauna del mare Adriatico. Parte VI. Coelenterata, in: Boll. Soc. Adriat. scienz. nat. Trieste **9**, 1885, S. 112—155.
- TISCHBIEREK, H., Eine neue Epizoanthus-Art aus den japanischen Gewässern (Epizoanthus cnidosus n. sp.), in: Zool. Anzeig. **85**, H. 1/2, 1929, S. 28—33, 3 Abb.
- , Zoanthiden auf Wurmröhren, in: Zool. Anzeig. **91**, H. 1/4, 1930, S. 91—95, 3 Abb.
- , Die Nesselkapseln der Antipatharien und ihre differentialdiagnostische Bedeutung. Inaug.-Dissertation Breslau, 1936. 62 S., 5 Abb.
- TOPSENT, E., Éponges observées dans les parages de Monaco (Première partie), in: Bull. Inst. océanogr. Monaco, No. 650, 1934, S. 1—42.
- VÀTOVA, A., Compendio della flora e fauna del mare Adriatico presso Rovigno con la distribuzione geografica delle specie bentoniche, in: R. Comit. Talassograf. Ital. Mem. CXLIII, Venezia 1928. 614 S., 68 Taf.
- VOSMAER, G. C. J., The sponges of the Bay of Naples. Porifera in calcarea. Edited by C. S. VOSMAER-ROELL and M. BURTON. The Hague 1932—1935 [Part IX, 1934].
- WEILL, R., Contribution à l'étude des Cnidaires et de leurs nématocystes, in: Trav. Stat. zool. Wimereux **10** (347 S., 208 Abb.); **11** (353 S., 224 Abb.), 1934.
- ZIMMERMANN, H., Tierwelt am Strande der blauen Adria, in: Zeitschr. f. Naturwiss. **78**, 1907, S. 293—322.

### Résumé.

La classification moderne divise les Anthozoaires en 11 ordres. Il y en a deux, les *Telestacea* et les *Coenothecalia*, qui ne se trouvent pas dans l'Adriatique. L'auteur écrira les monographies des autres 9 ordres suivant les résultats de ses études. Cet ouvrage-ci traite les Zoanthaires, dont 7 espèces ont été découvertes dans l'Adriatique; cinq espèces sont endémiques, deux autres habitent la Méditerranée et les côtes

atlantiques de la péninsule ibérique et de la France. De 1934 à 1936, l'auteur lui-même a récolté par des dragages dans l'Adriatique septentrionale tout ce qu'il a examiné minutieusement; il a exploré le golfe de Venise, le Quarnero et la baie de Fiume, le Quarnerolo et les eaux d'Unie, de Lussin et de Sansego. La récolte des dragages hongrois effectués par la „Najade“ étaient à sa disposition; ils n'étaient pas encore étudiés. En outre, l'auteur fit entrer en comparaison la collection de C. HELLER à Innsbruck, les types de J. R. LORENZ à Vienne, la collection de E. GRAEFFE dans le „Museo civico di storia naturale“ à Trieste et la collection de GRUBE à Breslau. Ainsi on pouvait reviser les constatations que d'autres savants ont faites plus tôt. En vertu de ses propres expériences, l'auteur apprend à recueillir et à conserver les Zoanthaires, il discute les méthodes les plus importantes, il décrit les colonies par rapport à la colorisation, à la grandeur et à la forme, l'eidonomie des polypes et leur organisation anatomique, il donne des informations sur la locomotion, la nutrition, la durée de vie, la culture dans l'aquarium, la reproduction, le développement et il traite à fond la dépendance des Zoanthaires du substratum et leurs rapports à d'autres organismes (spongiophilie, symbiose avec les pagurides, infection par zooxanthelles). A la fin du traité, on trouve une instruction de déterminer les Zoanthaires adriatiques; elle facilitera à tous les non-spécialistes de constater les noms réels des espèces observées par eux. Cette instruction se divise en trois clefs; la première sert à déterminer les animaux vivants, la deuxième les objets conservés en alcool et la troisième les préparations sèches. Nos connaissances actuelles ne permettent pas encore de déterminer les larves et les formes juvéniles.



## Bisher erschienen:

### Band I:

- N. 1. — COEN, G., e VATOVA, A. - *Malacofauna arupinensis* (1933) . . . . . L. 10.—
- » 2. — STEUER, A. - Bericht über die Bearbeitung der Copepodengattung *Pleuromamma* GIESBR. 1898 der deutschen Tiefsee-Expedition „Valdivia“ (1933) . . . . . » 15.—
- » 3. — D'ANCONA, U. - Alcuni esemplari anomali di Batoidei adriatici (1933) . . . . . » 4.—
- » 4. — STEUER, A. - Zur Fauna des Canal di Leme bei Rovigno (1933) . . . . . » 8.—
- » 5. — STEINBÖCK, O. - Die Turbellarienfauna der Umgebung von Rovigno (1933) . . . . . » 10.—
- » 6. — ROWINSKI, P. - Sulle modificazioni osmotiche del sangue di *Scyllium stellare* in funzione delle variazioni di salinità dell'ambiente (1934) . . . . . » 2.25
- » 7. — FAUVEL, P. - Annélides Polychetes de Rovigno d'Istria (1934) . . . . . » 7.50
- » 8. — VATOVA, A. - L'anormale regime fisico-chimico dell'alto Adriatico nel 1929 e le sue ripercussioni sulla fauna (1934) . . . . . » 7.—
- » 9. — STORK, H. A. - Scaphopoda der Adria (1934) . . . . . » 4.—
- » 10. — REISINGER, E. - Zur Exkretionsphysiologie von *Spadella* (1934) . . . . . » 4.—

### Band II:

- N. 1. — BYTINSKI-SALZ, H. - Un Policlado (*Stylochus pilidium* LANG) dannoso ai parchi ostricoli (1935) . . . . . L. 4.—
- » 2. — VATOVA, A. - Ricerche preliminari sulle biocenosi del Golfo di Rovigno (1935) . . » 6.75
- » 3. — ARNDT, W., und PAX, F. - Das Zusammenleben von Krustenanemonen und Schwämmen im Mittelmeer, mit besonderer Berücksichtigung der Adria (1936) » 7.—
- » 4. — REISINGER, E. - Zur Exkretionsphysiologie von *Ophryotrocha puerilis* CLAPARÈDE & METSCHNIKOFF (1936) . . . . . » 10.—
- » 5. — KIESSELBACH, A. - Zur Ciliatenfauna der nördlichen Adria (1936) . . . . . » 10.—
- » 6. — SCHIFFNER, V. - Revision von Polysiphonien des Algarium Zanardini (1937) . . » 2.25
- » 7. — PAX, F. - Die Korallenfauna der Adria. Teil I: Krustenanemonen (1937) . . . » 15.—

**Verkauf der oben angeführten Veröffentlichungen durch das Deutsch-Italienische Institut für Meeresbiologie zu Rovigno d'Istria, Italien.**

**Le pubblicazioni sopra elencate sono in vendita presso l'Istituto Italo-Germanico di Biologia Marina di Rovigno d'Istria, Italia.**